

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5 : C07J 43/00, A61K 31/58

1` ′

(11) Numéro de publication internationale:

WO 93/13123

C07J 31/00, A61K 31/565 C07J 41/00 (43) Date de publication internationale:

8 juillet 1993 (08.07.93)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR92/01193

A1

(22) Date de dépôt international:

17 décembre 1992 (17.12.92)

(30) Données relatives à la priorité:

91/15856

20 décembre 1991 (20.12.91) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): ROUSSEL-UCLAF [FR/FR]; 35, boulevard des Invalides, F-75007

Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CLAUSSNER, André [FR/FR]; 62, rue Marc-Vieville, F-93250 Villemomble (FR). NIQUE, François [FR/FR]; 7, allée Pierre-Brossolette, F-93320 Pavillons-sous-Bois (FR). TEUTSCH, Jean-Georges [FR/FR]; Résidence Lavoisier, Bât. 3, 3, rue Lavoisier, F-93500 Pantin (FR). VAN DE VELDE, Patrick [FR/FR]; 28, rue de Meaux, F-75019 Paris (FR).

(74) Mandataire: TONNELLIER, Marie-José; Roussel-Uclaf, 111, route de Noisy, B.P. 9, F-93230 Romainville (FR).

(81) Etats désignés: AU, CA, FI, HU, JP, KR, NZ, RU, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: NOVEL 19-NOR STEROIDS HAVING A THIOCARBON-CONTAINING CHAIN IN THE 11BETA POSITION, A METHOD FOR PREPARING SAME AND INTERMEDIATES THEREFOR, MEDICINAL USES THEREOF AND COMPOSITIONS CONTAINING SAID STEROIDS

(54) Titre: NOUVEAUX 19-NOR STEROIDES AYANT EN POSITION 11BETA UNE CHAINE THIOCARBONEE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LES INTERMEDIAIRES DE CE PROCEDE, LEUR APPLICATION COMME MEDICAMENTS ET LES COMPOSITIONS

$$\begin{array}{c}
(0) \text{m} \\
z - s - y - x \\
R_{3} 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{17} \\
R_{17} \\
R_{16}
\end{array}$$
(1)

(57) Abstract

Compounds of formula (I), wherein R_{17} and R'_{17} are such that: either R_{17} and R'_{17} together form ketone, hydrazono, oxime or methylene, or R_{17} is hydroxyl, hydroxymethyl or acyloxy and R'_{17} is hydrogen, alkyl or optionally substitued alkenyl or alkynyl; R_3 is hydrogen or alkyl; R_{16} is hydrogen, halogen or alkyl; m is 0, 1 or 2; X, Y and Z are such that: X is methylene, arylene or arylenoxy bonded to the steroid by a carbon atom; Y is a saturated or unsaturated straight or branched aliphatic chain which is optionally interrupted by oxygen; and Z is aryl, arylalkyl or straight or branched alkyl; addition salts thereof, a preparation method therefor, medicinal uses thereof, compositions containing said compounds, and resulting novel intermediates.

(57) Abrégé

L'invention a pour objet les composés de formule (I) dans laquelle R_{17} et R'_{17} sont tels que: soit R_{17} et R'_{17} forment ensemble une cétone, hydrazono, oxime, méthylène; soit R_{17} est hydroxyle, hydroxyméthyle, acyloxy et R'_{17} représente un hydrogène, un alkyle, alcényle ou alcynyle éventuellement substitués; R_3 est hydrogène, alkyle; R_{16} est hydrogène, halogène, alkyle; ma la valeur 0, 1 ou 2; X, Y et Z sont tels que: X représente un méthylène, un arylène ou arylénoxy lié au stéroïde par un atome de carbone; Y représente une chaîne aliphatique linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée éventuellement interrompue par oxygène, Z représente un alkyle linéaire ou ramifié, ou un aryle ou arylalkyle, et les sels d'addition de ceux-ci, leur préparation, leur application comme médicaments, les compositions les renfermant et les nouveaux intermédiaires obtenus

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

ATU BB BE BF BG BJ BR CCF CCH CCM CS CZ DE KES FI	Autriche Australie Barbade Belgique Burkina Faso Bulgarie Bönin Brésil Canada Rěpublique Centrafricaine Congo Suisse Cötte d'Ivoire Cameroun Tchécoslovaquie République tehêque Alkemagne Danemark Espagne I'inlande	FR GA GB GN GR HU IE IT JP KP KR LI LK LU MC MC ML MN	France Gabon Royaume-Uni Guinče Grčee Hongrie Irlande Italie Japon Rčpublique populaire děmocratique de Corče Rčpublique de Corče Kazakhstan Liechtenstein Sri Lanka Luxembourg Monaco Madagasear Mali Mongolie	MR MW NL NO NZ PL PT RO RD SE SK SN TD TG US VN	Mauritanie Malawi Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède République slovaque Sénégal Union soviétique Tchau Tugo Ukraine Etats-Unis d'Amérique Viet Nam
---	--	---	---	--	--

Nouveaux 19-Nor stéroïdes ayant en position 11béta une chaîne thiocarbonée, leur procédé de préparation et les intermédiaires de ce procédé, leur application comme médicaments et les compositions.

La présente invention concerne de nouveaux 19-Nor stéroïdes ayant en position llbéta une chaîne thiocarbonée, leur procédé de préparation et les intermédiaires de ce procédé, 10 leur application comme médicaments et les compositions pharmaceutiques les contenant.

L'invention a pour objet les composés de formule (I) :

$$z = s - y - x$$

$$R_{17}$$

$$R_{16}$$

$$R_{16}$$

20

5

dans laquelle R_{17} et R'_{17} sont tels que :

- soit R_{17} et R'_{17} forment ensemble une fonction cétone, une fonction oxime, une fonction hydrazono ou un radical
- 25 méthylène,
- soit R_{17} est un radical hydroxyle, un radical hydroxyméthyle ou un radical acyloxy ayant au plus 12 atomes de carbone et R'₁₇ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle, alcényle ou alcynyle ayant au plus 8 atomes de carbone, chacun 30 de ces substituants étant éventuellement substitué,
 - R₃ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié ou un radical alkyle cyclique ayant au plus 8 atomes de carbone ou un radical acyle ayant au plus 12 atomes de carbone,
- 35 R₁₆ représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène ou un radical alkyle ayant au plus 8 atomes de carbone, m a la valeur 0, 1 ou 2, X, Y et Z sont tels que :

FEUILLE DE REMPLACEMENT

- X représente un radical méthylène, un groupement arylène ou arylènoxy ayant au plus 10 atomes de carbone lié au stéroïde par un atome de carbone,
- Y représente une chaîne aliphatique linéaire ou ramifiée,
 saturée ou insaturée, renfermant de 1 à 18 atomes de carbone,
 éventuellement interrompue par un atome d'oxygène,
 - Z représente :

un radical alkyle linéaire ou ramifié, renfermant de 1 à 8 atomes de carbone et éventuellement substitué ou

- 10 un radical aryle ou arylalkyle, chacun de ces radicaux étant éventuellement substitué, dans lesquels le radical alkyle renferme au plus 6 atomes de carbone et le radical aryle représente un radical monocyclique comprenant 5 ou 6 chaînons ou un radical constitué de cycles condensés comprenant 8 à
- 15 10 chaînons, ces radicaux renfermant éventuellement 1 ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'oxygène, d'azote ou de soufre,

les radicaux alkyle que peuvent représenter R'_{17} et Z, les radicaux alcényle ou alcynyle que peut représenter R'_{17} et les

- 20 radicaux aryle ou arylalkyle que peut représenter Z étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux :
 - halogènes,
 - amino, alkylamino ou dialkylamino dans lesquels le ou les
- 25 radicaux alkyle ont de 1 à 4 atomes de carbone,
 - hydroxyle,
 - carboxy libres, estérifiés ou salifiés,
 - alkyle ayant de 1 à 8 atomes de carbone, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène,
- 30 oxo, cyano, nitro, formyle,
 - acyle ou acyloxy ayant au plus 12 atomes de carbone,
 - alkoxy ou alkylthio ayant de 1 à 4 atomes de carbone,
 - carbamoyle,
 - alcényle ou alcynyle ayant au plus 4 atomes de carbone,
- 35 aryle tel que défini ci-dessus,
 - et les sels d'addition de ceux-ci.

Par radical acyloxy il peut s'agir notamment du dérivé d'un acide aliphatique ou cycloaliphatique saturé ou insaturé

et notamment d'un acide alcanoïque tel que par exemple l'acide acétique, propionique, butyrique ou isobutyrique, valérique ou undécylique, d'un acide hydroxyalcanoïque tel que par exemple l'acide hydroxyacétique; d'un acide cycloalcoylcarboxylique ou cycloalcoylalcanoïque tel que par exemple l'acide cyclopropyl, cyclopentyl ou cyclohexylcarboxylique, cyclopentyle ou cyclohexyle acétique ou propionique, d'un acide benzoïque, d'un acide salicylique ou d'un acide phénylalcanoïque tel que l'acide phényle acétique ou phényle propionique, d'un amino acide tel que l'acide diéthylamino acétique ou aspartique, de l'acide formique ou d'un diacide éventuellement salifié, tel que par exemple l'acide butanedioïque ou le sel monosodique de celui-ci. Il s'agit de préférence du dérivé de l'acide acétique, propionique ou butyrique.

Par radical acyle, on entend les radicaux correspondants aux radicaux acyloxy précédents.

Par radical alkyle, il peut s'agir du radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, n-pentyle, n-hexyle, 2-méthyl pentyle, 2,3-diméthyl butyle, n-heptyle, 202-méthyl hexyle, 2,2-diméthyl pentyle, 3,3-diméthyl pentyle, 3-éthylpentyle, n-octyle, 2,2-diméthylhexyle, 3,3-diméthylhexyle, 3-méthyl 3-éthyl pentyle.

Il s'agit de préférence du radical méthyle.

Lorsque R_3 représente un radical alkyle cyclique, il peut 25 s'agir d'un radical cyclopropyle, cyclobutyle, cyclopentyle ou cyclohexyle. Il s'agit de préférence du radical cyclopentyle.

Par radical alkoxy, il peut s'agir notamment des radicaux méthoxy, éthoxy, propyloxy, butyloxy et par radical alkylthio, il peut s'agir notamment des radicaux méthylthio, éthylthio, 30 propylthio ou butylthio.

Par radical alcényle, il peut s'agir d'un radical vinyle, propényle, isopropényle, allyle, 2-méthyl allyle, butényle ou isobutényle. Il s'agit de préférence du radical vinyle ou propényle.

Par radical alcynyle, il peut s'agir du radical éthynyle, propynyle, propargyle, butynyle ou isobutynyle. Il s'agit de préférence du radical éthynyle ou propynyle.

Lorsque R_{16} représente un atome d'halogène, il peut

s'agir d'un atome de brome, de chlore, de fluor ou d'iode ; il s'agit de préférence d'un atome de brome.

Lorsque X représente un groupement arylène, il s'agit de préférence du radical phénylène.

5 Lorsque X représente un groupement arylènoxy, il s'agit de préférence du radical phénylènoxy.

Lorsque Y représente une chaîne aliphatique linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, il peut s'agir du radical méthylène, éthylène, propylène, isopropylène, butylène, isobu10 tylène, ou tert-butylène, n-pentylène, n-hexylène, 2-méthyl pentylène, 2,3-diméthyl butylène, n-heptylène, 2-méthyl hexylène, 2,2-diméthyl pentylène, 3,3-diméthyl pentylène, 3-éthyl-pentylène, n-octylène, 2,2-diméthyl hexylène, 3,3-diméthyl hexylène, 3-méthyl 3-éthyl pentylène, nonylène, 2,4-diméthyl hexylène, n-décylène, n-undécylène, n-dodécylène, n-tridécylène, n-tétradécylène, n-pentadécylène, n-hexadécylène, n-hexadécylène, n-hexadécylène, n-hexylène, n-heptylène, n-octylène ou n-nonylène.

Il peut s'agir également des radicaux vinylène, isopropé-20 nylène, allylène, 2-méthyl allylène, isobuténylène, buténylène, penténylène, hexénylène, hepténylène ou octénylène, de préférence hexénylène.

Il peut s'agir également des radicaux éthynylène, propynylène, propargénylène, butynylène, isobutynylène,

25 pentynylène, hexynylène, heptynylène ou octynylène, de préférence propynylène, hexynylène ou octynylène.

Il peut s'agir d'une chaîne interrompue par un atome d'oxygène par exemple d'un radical oxapolyméthylène, de préférence le radical oxy diéthylène.

Lorsque Z représente un radical alkyle linéaire ou ramifié, il peut s'agir des radicaux indiqués ci-dessus, de préférence propyle, butyle, n-pentyle.

Lorsque Z représente un groupement arylalkyle, le radical alkyle peut être l'un des radicaux définis ci-dessus, notam35 ment un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, n-pentyle ou n-hexyle, il s'agit de préférence du radical méthyle ou éthyle.

Par groupement aryle qui peut être compris dans un

groupement arylalkyle, on entend:

- un radical monocyclique carbocyclique, par exemple le radical phényle,
- un radical monocyclique hétérocyclique, par exemple les 5 radicaux thiényle, furyle, pyrannyle, pyrrolyle, imidazolyle, pyrazolyle, pyridyle, pyrazinyle, pyrimidinyle, pyridazinyle, thiazolyle, oxazolyle, furazannyle, pyrrolinyle, imidazolinyle, pyrazolinyle, thiazolinyle, triazolyle, tétrazolyle, ainsi que les isomères de position du ou des hétéroatomes que 10 ces radicaux peuvent renfermer,
 - un radical constitué de cycles condensés carbocycliques, par exemple le radical naphtyle ou le radical phénanthrényle,
 - un radical constitué de cycles condensés hétérocycliques, par exemple le benzofurannyle, le benzothiényle, le benzimida-
- 15 zolyle, le benzothiazolyle, le naphto[2,3-b]thiényle, le thianthrényle, l'isobenzofurannyle, le chroményle, le xanthényle, le phénoxathiinyle, l'indolizinyle, l'isoindolyle, le 3H-indolyle, l'indolyle, l'indazolyle, le purinyle, le quinolizinyle, l'isoquinolyle, le quinolyle, le phtalazinyle, le
- 20 naphtyridinyle, le quinoxalinyle, le quinazolinyle, le cinnolinyle, le ptéridinyle, le carbazolyle, le béta-carbolinyle, l'acridinyle, le phénazinyle, le phénothiazinyle, le phénoxazinyle, l'indolinyle, l'isoindolinyle, l'imidazopyridyle, l'imidazopyrimidinyle ou encore les systèmes polycycliques
- 25 condensés constitués de monocycliques hétérocycliques tels que définis, par exemple, ci-dessus comme par exemple le furo[2,3-b]pyrrole ou le thiéno[2,3-b]furanne.

Lorsque Z représente un groupement aryle ou arylalkyle, on peut citer comme exemple de tel radical aryle, en parti30 culier, les radicaux phényle, furyle tel que 2-furyle, imidazolyle tel que 2-imidazolyle, pyridyle tel que 2-pyridyle, 3pyridyle ou 4-pyridyle, pyrimidinyle tel que pyrimid-2-yle,
thiazolyle tel que thiazol-2-yle, thiazolinyle tel que thiazolin-2-yle, triazolyle tel que triazol-2-yle, tétrazolyle tel
35 que tétrazol-2-yle, benzimidazolyle tel que benzimidazol-2yle, benzothiazolyle tel que benzothiazol-2-yle, purinyle tel
que purin-7-yle ou quinolyle tel que 4-quinolyle et comme
exemple de radicaux arylalkyle, on peut encore citer en parti-

culier les radicaux méthyle ou éthyle substitués par l'un des radicaux aryles ci-dessus.

L'expression éventuellement substitué appliquée aux radicaux alkyle que peuvent représenter R'17 et Z, alcényle ou 5 alcynyle que peut représenter R'₁₇ et aryle ou arylalkyle que peut représenter Z indique que ceux-ci peuvent éventuellement être substitués par un ou plusieurs radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux indiqués précédemment et notamment,

- 10 halogène : fluor, chlore, brome, iode,
 - amino, alkylamino tel que méthylamino ou éthylamino, dialkylamino tel que diméthylamino, diéthylamino, méthyléthylamino,
- 15 carboxy libre, estérifié tel que alkoxy carbonyle par exemple méthoxy carbonyle ou éthoxycarbonyle, ou salifié par exemple par un atome de sodium ou de potassium,
 - alkyle ayant de 1 à 8 atomes de carbone tel que méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, tert-butyle,
- 20 éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par exemple le fluor tel que le trifluorométhyle,
 - oxo, cyano, nitro, formyle,
 - acyle tel que acétyle, propionyle, butyryle, benzoyle,
 - acyloxy tel que acétoxy, radical de formule
- 25 -0-C0-(CH₂)_n-COOH dans lequel n = 1 à 5,
 - alkoxy tel que méthoxy, éthoxy, propyloxy, isopropyloxy,
 - alkylthio tel que méthylthio, éthylthio, propylthio, isopropylthio, butylthio,
- 30 carbamoyle,
 - alcényle tel que vinyle, propényle,
 - alcynyle tel que éthynyle, propynyle,
 - aryle tel que phényle, furyle, thiényle.

Comme exemple de tels radicaux substitués, on peut citer 35 par exemple un radical alkyle susbtitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, par exemple le fluor, tel que le radical trifluoroéthyle, trifluorobutyle, pentafluoropropyle, pentafluorobutyle, pentafluoropentyle, heptafluorobutyle ou

nonafluorobutyle, un radical alkyle substitué par un radical aryle, par exemple le radical phényle, lui-même substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène et/ou radicaux alkyle substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène, tel que radical pentafluorobenzyle, pentafluorophényléthyle, pentafluorophénylpropyle, 4-trifluorométhyle 2,3,5,6-tétrafluorobenzyle.

On peut également citer par exemple un radical aryle substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène par exemple le 10 chlore tel que le 2,3,5,6-tétrachloro 4-pyridyle, par un groupement amino tel que le 4,6-diamino 2-pyrimidinyle, par un hydroxyle tel que le 2,6-dihydroxy 4-pyrimidinyle, par un carboxyle estérifié par exemple un méthoxycarbonyle tel que le 2-méthoxycarbonyl phényle, par un alkyle par exemple un méthyle tel que le N-méthyl imidazolyle, le N-méthyl triazolyle ou le N-méthyl tétrazolyle, éventuellement substitué par un halogène par exemple le fluor tel que le 7-(trifluorométhyl) 4-quinolyle, par un groupe oxo et un radical alkyle par exemple un radical méthyle tel que le 1,3-diméthyl 20 2,6-dioxopurin-7-yle.

L'invention s'étend naturellement aux sels des composés de formule (I), comme par exemple les sels formés, lorsque les composés de formule (I) comportent une fonction amino, avec les acides chlorhydrique, bromhydrique, nitrique, sulfurique, phosphorique, acétique, formique, propionique, benzoïque, maléique, fumarique, succinique, tartrique, citrique, oxalique, glyoxylique, aspartique, alcanesulfoniques tels que les acides méthane ou éthanesulfoniques, arènesulfoniques, tels que les acides benzène ou paratoluène sulfoniques et arylcarboxyliques, ou lorsque les composés de formule (I) comportent une fonction acide, avec les sels des métaux alcalins ou alcalino terreux ou d'ammonium éventuellement substitué.

Parmi les composés de formule (I) préférés de l'invention, on peut citer notamment les composés pour R_3 et R_{16} représentent un atome d'hydrogène.

Parmi les composés de formule (I) préférés de l'invention, on peut citer particulièrement les composés pour lesquels m = 1 et ceux pour lesquels m = 2.

30

ے

Parmi les composés de l'invention, on peut citer notamment les composés de formule (I), pour lesquels R₁₇ est un radical hydroxyle et R'₁₇ est un atome d'hydrogène ou un radical méthyle.

Parmi les composés de l'invention, on peut citer particuliérement les composés de formule (I), pour lesquels X représente un radical méthylène et Y est une chaîne linéaire saturée renfermant de 7 à 9 atomes de carbone, ceux pour lesquels
X représente un radical phénylène et Y représente une chaîne
linéaire saturée ou insaturée renfermant de 3 à 8 atomes de
carbone, étant entendu que, lorsque la chaîne est insaturée,
elle comporte un groupement vinylène ou éthynylène lié directement au radical phénylène et ceux pour lesquels X représente
un radical phénylènoxy et Y représente une chaîne linéaire
saturée renfermant de 4 à 7 atomes de carbone, éventuellement
interrompue par un atome d'oxygène. Lorsque X représente un
radical phénylènoxy, Y renferme de préférence 5 ou 6 atomes de
carbone.

Parmi les composés de l'invention, on peut citer spécia20 lement les composés de formule (I) pour lesquels Z représente
un radical alkyle linéaire renfermant de 1 à 5 atomes de
carbone, un radical trifluoroalkyle renfermant de 2 à 4 atomes
de carbone, un radical pentafluoroalkyle renfermant 4 ou 5
atomes de carbone, un radical nonafluoroalkyle renfermant de 1
25 à 4 atomes de carbone,

- un radical comprenant un radical phényle substitué choisi parmi :

dans lequel alkyle représente un radical alkyle renfermant de 1 à 4 atomes de carbone et q représente les valeurs 1, 2 ou 3. - un radical comprenant un hétérocycle à 5 chaînons choisi 35 parmi :

10

- un radical comprenant un hétérocycle à 6 chaînons choisi parmi :

- un radical comprenant un hétérocycle à deux cycles condensés 25 choisi parmi :

30
$$CH_3 \longrightarrow N \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_3 \longrightarrow$$

35

Parmi les valeurs préférées de 2, on peut citer plus particulièrement la valeur pentyle et la valeur pentafluoroalkyle et notamment les valeurs pentafluoropropyle, pentafluorobutyle ou pentafluoropentyle.

Parmi les composés préférés de l'invention, on peut donc citer les composés dont la préparation est donnée plus loin dans la partie expérimentale et plus particulièrement :

5 le 11béta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,

le 11béta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propynyl] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,

le 11béta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényl]

10 estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,

le 11béta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy]

phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,

15 le 11béta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfinyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-(pentylsulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-.

20 1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 17alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol.

L'invention a également pour objet un procédé de prépara-25 tion des composés de formule (I) caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II) :

35

dans laquelle :

- R_{17a} et R'_{17a} ont les significations indiquées précédemment

pour R_{17} et R'_{17} et dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées,

- X et Y ont la même signification que précédemment,
- R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un groupement protec-5 teur de la fonction hydroxyle,
 - hal représente un atome d'halogène ou un groupement pseudohalogène tel qu'un tosylate,
 - à l'action d'un mercaptan de formule (III) :

10 Za-SH (III)

ou un sel de celui-ci, dans laquelle Za a la signification indiquée précédemment pour Z dans lequel les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées, puis, le cas échéant, à l'action d'un agent d'élimination des groupements protecteurs, pour obtenir le composé de formule (IA) correspondant au produit de formule (I) dans laquelle m = 0, produit de formule (IA) que l'on soumet, si désiré et si nécessaire, à l'une quelconque des réactions suivantes, dans 20 un ordre quelconque:

- réduction de la fonction cétone que peuvent représenter ensemble R_{17} et R'_{17} ,
- addition sur la fonction cétone que peut représenter R_{17} et R'_{17} d'un complexe métallique de formule (IV) :

25 M-R'_{17a} (IV)

dans laquelle M représente un atome métallique et R'_{17a} a la même signification que précédemment, étant entendu qu'il ne 30 s'agit pas d'un atome d'hydrogène,

- transformation de la fonction cétone que peut représenter ensemble R_{17} et R^{\prime}_{17} en fonction oxime, en groupement hydrazono ou en groupement méthylène,
- acylation sélective en position 17 lorsque R_{17} est un hydro-35 xyle,
 - halogénation ou alkylation en position 16,
 - alkylation ou acylation du radical hydroxyle en position 3,
 - réduction partielle ou totale du groupement éthynylène,

lorsque Y représente une chaîne insaturée,

- oxydation du soufre en sulfoxyde ou en sulfone,
- salification éventuelle par un acide ou une base.

Les composés de formule (IA) correspondant aux composés 5 de formule (I) dans laquelle m = 0, sont obtenus en faisant réagir un composé de formule (II), dans laquelle hal est par exemple un atome de chlore, un atome de brome ou un tosylate, OR3 est un hydroxyle éventuellement protégé par exemple par un radical acétyle, tertiobutyle ou tétrahydropyrannyle et R_{17a} , 10 R'17a ont les fonctions réactives éventuellement protégées par des méthodes usuelles, avec un composé de formule (III), de préférence sous forme de sel obtenu par addition par exemple de carbonate de sodium, de soude ou de méthylate ou d'éthylate de sodium, la réaction étant effectuée dans un solvant neutre 15 par exemple le méthanol, la diméthylformamide, l'hexaméthylphosphorotriamide (HMPT) ou l'acétonitrile (CH3CN), seul ou en mélange, en opérant, par exemple à environ 50°C ou au reflux, si nécessaire en présence d'un réactif tel que l'iodure de sodium, puis le cas échéant en soumettant le composé obtenu à

20 l'action d'un agent de déprotection des fonctions réactives. Selon les valeurs du groupement protecteur R'_3 , les produits de formule (I_A) peuvent représenter des produits de formule (I).

Les groupements protecteurs que l'on peut utiliser pour protéger les fonctions réactives, telles que par exemple les fonctions amino ou hydroxyle, sont choisis parmi les groupements usuels de la chimie organique et plus particulièrement de la chimie des peptides. On trouvera une liste non exhaustive de ces groupements ainsi que les méthodes d'élimination correspondantes dans le brevet français FR 2 499 995 dont le contenu est incorporé dans la présente demande à titre de référence. On peut citer par exemple les radicaux tétrahydropyrannyle ou trityle.

Dans un mode de réalisation préférée de l'invention :

35 - on utilise les composés de formule (II) comprenant une
chaîne en 11béta terminée par un halogène ou un pseudohalogène
tel que par exemple le groupe -O-SO₂-\$\phi\$-CH₃ dans lequel \$\phi\$
représente un radical phénylène, comme illustré dans les

exemples ci-après, ainsi que les composés de formule (III) cités ci-après dans la partie expérimentale. D'une manière non exhaustive, on peut citer l'ester méthylique de l'acide 2-mercapto benzoïque, le furfurylmercaptan, le 2-thiazoline-2-thiol, le 2-mercapto thiazole, le 2-mercapto 1-méthyl imidazole, le 1-méthyl 5-mercapto-1,3,4-triazole, le 1-méthyl 5-mercapto 1,2,3,4-tétrazole, le 2-pyridineméthanethiol, le 4,6-diamino pyrimidine-3-thiol, le 2,3,5,6-tétrachloro pyridine-4-thiol, le 2-mercapto benzothiazole, le 7-trifluorométhyl 4-quinolinethiol et le 4,4,5,5,5-pentafluoropentanethiol.

Lorsque le composé de formule (IA) comporte des fonctions réactives protégées, on obtient le composé déprotégé correspondant par action d'agents usuels, par exemple un agent de saponification tel que la potasse en milieu alcoolique ou un agent d'hydrolyse tel que l'acide chlorhydrique. Les méthodes de déprotection utilisables sont décrites également dans le brevet français FR 2 499 995.

Lorsque le composé de formule (IA) comporte une fonction 20 cétone en 17, on obtient :

- le composé 17béta hydroxylé correspondant, par exemple par action d'un agent de réduction tel que le borohydrure de sodium dans un solvant neutre tel que le méthanol,
- le composé correspondant comportant un radical R'₁₇ repré-25 sentant un radical alkyle, alcényle ou alcynyle, éventuellement substitué est obtenu, par addition d'un composé (IV), tel que par exemple un complexe du lithium, selon le procédé décrit dans le brevet européen EP 57115,
- le composé correspondant comportant une fonction oxime en 30 position 17, par exemple par action de l'hydroxylamine sous forme de sel tel que le chlorhydrate, en présence d'une base faible au sein d'un alcool à la température de reflux,
 - le composé correspondant comportant une fonction hydrazono en position 17, par exemple par action d'un dérivé de
- 35 l'hydrazine et notamment l'hydrate d'hydrazine en présence d'un acide tel que l'acide paratoluènesulfonique,
 - Le composé correspondant comportant une fonction méthylène en position 17, en utilisant selone une réaction de Wittig,

par exemple le bromure de méthyltriphénylphsophonium en milieu basique.

Lorsque le composé de formule (IA) comporte une fonction hydroxyle en 3 ou en 17, on obtient le composé 3 ou 17 béta 5 acyloxylé correspondant, par action d'un agent d'acylation sélective par exemple l'anhydride acétique dans la pyridine.

Lorsque le composé de formule (IA) comporte un groupement éthynylène, on obtient le composé correspondant ayant une liaison vinylique ou le composé saturé correspondant par 10 action d'un agent de réduction partielle ou totale, soit à l'aide d'hydrogène en présence de palladium, sur charbon actif ou sur sulfate de baryum et éventuellement en présente d'une base telle que la pyridine ou la quinoléine, dans le cas d'une réduction partielle, soit à l'aide d'hydroxyde de palladium 15 seul dans la cas d'une réduction totale.

On peut obtenir les composés comportant un radical alkyle en position 16, par exemple par action d'un halogénure d'alkyle, tel que l'iodure de méthyle ou d'éthyle en présence d'un complexe du lithium.

On peut obtenir le composé comportant un halogène en position 16, par exemple par action du brome en milieu acide notamment au sein de l'acide acétique ou encore par action d'un agent d'halogénation tel que le N-bromo ou N-chloro succinimide ou le N-bromo ou N-chloro acétamide ou encore 25 l'hypochlorite de terbutyle.

On peut soumettre les composés de formule (IA) à un agent de sulfoxydation, par exemple le métapériodate de sodium ou l'acide métachloroperbenzoïque pour obtenir les composés de formule (I) dans laquelle m = 1, ou à un agent de sulfonation, par exemple l'acide perphtalique ou l'acide métachloroperbenzoïque pour obtenir les composés de formule (I) dans laquelle m = 2.

L'invention concerne également un procédé de préparation des composés de formule (I), caractérisé en ce que l'on soumet 35 un composé de formule (V) :

10

5

dans laquelle :

- R_{17a} et R'_{17a} ont les significations indiquées précédemment pour R_{17} et R'_{17} dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées,
- 15 X et Y ont la même signification que précédemment,
 - R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un groupement protecteur de la fonction hydroxyle,
- W représente un atome d'hydrogène ou un radical acyle -COR dans lequel R représente un radical alkyle qui comporte de 1 à 20 5 atomes de carbone,
 - à l'action d'un composé de formule (VI) :

- ou un sel de celui-ci, dans laquelle Za a la signification indiquée précédemment pour Z dans lequel les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées et hal' représente un groupement réactif tel qu'un halogène ou un pseudohalogène tel qu'un groupement mésylate ou tosylate, en présence d'une base, puis le cas échéant à l'action d'un agent d'élimination des groupements protecteurs, pour obtenir le composé de formule (IA) telle que définie ci-dessus et que, si désiré et si nécessaire, on soumet à l'une quelconque des réactions indiquées pour le composé de formule (IA) ci-dessus.
- Selon cette variante de procédé de l'invention, les composés de formule (IA) correspondants aux composés de formule (I) dans laquelle m = 0 sont obtenus en faisant réagir un composé de formule (V) dans laquelle lorsque W est un groupe-

ment acyle il peut s'agir par exemple d'un radical acétyle, propionyle, butyryle; OR'3 est un hydroxyle éventuellement protégé, par exemple, par un radical acétyle, tertiobutyle ou tétrahydropyrannyle; les fonctions réactives que comportent R_{17a} et R'_{17a} sont éventuellement protégées par des méthodes usuelles, avec un composé de formule (VI) ou un sel de celuici, par exemple un chlorhydrate, la réaction s'effectuant dans un solvant tel que le méthanol ou le diméthylformamide que l'on chauffe éventuellement par exemple à environ 50°C ou au reflux et en présence d'une base telle que le méthylate de sodium ou la soude concentrée.

Dans un mode de réalisation préférée de l'invention :

- on utilise les composés de formule (V) comportant une chaîne
en 11béta terminée par un groupement thiol ou thioacétyle

15 ainsi que les composés de formule (VI) cités ci-après dans la
partie expérimentale.

D'une manière non exhaustive, on peut encore citer comme composés de formule (VI) soit le 3-chlorométhylpyridine, le 4-chlorométhylpyridine, le 6-(chlorométhyl) uracile, le 2-20 chlorométhylbenzimidazole, le 7-(2-chloroéthyl) théophylline et les sels d'addition de ceux-ci tel que le chlorhydrate, soit l'iodopentane, soit le mésylate, le tosylate ou un halogénure de pentafluoropentyle ou de trifluorobutyle de préférence le 4,4,5,5,5-pentafluoroiodopentane, le 4,4,4-25 trifluoroiodobutane comme illustré dans les exemples ci-après.

Le 4,4,5,5,5-pentafluoro iodopentane dont la préparation est décrite plus loin dans la partie expérimentale est obtenu par ioduration de l'alcool correspondant 4,4,5,5,5-fluoropentanol, produit intermédiaire que l'on peut préparer par exemple, en soumettant à une réaction d'hydrogénation, en présence d'un catalyseur tel que par exemple le nickel de Raney dans le méthanol ou l'oxyde de platine dans l'éthanol, le produit partiellement insaturé correspondant 4,4,5,5,5-pentafluoro-2-pentèn-1-ol qui est décrit par T. Kitazume et al., J. Am.

L'alcool intermédiaire saturé ci-dessus peut être également préparé selon un procédé décrit par N, O. Brace, Journal of Fluorine Chemistry 20 (1982), 313-327, en partant de iodopentafluoroéthane que l'on condense sous pression à de l'alcool allylique, en présence d'un catalyseur tel que par exemple l'azaisobutyronitrile (AIBN), le nickel de Raney dans l'éthanol, le tétra kis (triphénylphosphino) palladium dans l'hexane ou l'étain et l'acétate d'argent dans le méthanol pour obtenir le 2-iodo-4,4,5,5,5-pentafluoropentanol que l'on soumet à une réaction d'hydrogénation par exemple par l'hydrogène en présence de palladium à 10 % de magnésie dans le méthanol ou de nickel de Raney dans l'éthanol ou par réaction lo avec l'hydrure de tributyl étain en présence d'azoisobutyronitrile.

Les composés de formule (IA) obtenus selon la variante du procédé sont ensuite, si nécessaire, soumis à l'une des réactions indiquées ci-dessus pour obtenir les composés de for15 mule (I).

Les composés de formule (I) présentent d'intéressantes propriétés pharmacologiques. L'étude des produits sur les récepteurs hormonaux a permis de mettre en évidence qu'ils possèdent en particulier une remarquable activité anti-oestro-20 gène et des propriétés antiprolifératives, comme le montrent les résultats des tests donnés plus loin. Ils possèdent également une activité anti-nidatoire.

Ces propriétés rendent les composés de formule (I) utilisables dans le contrôle de fertilité, par exemple dans
25 certaines formes de stérilité anovulatoire, dans le contrôle
des naissances, par exemple comme contraceptif et notamment
comme pilule post-coïtale ainsi que dans le traitement de
carcinomes hormonaux-dépendants, comme par exemple les
carcinomes mammaires et leurs métastases et dans le traitement
30 des tumeurs bénignes du sein.

L'invention a donc pour objet les produits de formule (I) à titre de médicament.

Parmi les médicaments de l'invention on peut citer particulièrement les composés décrits dans la partie expérimentale
35 et en particulier les produits des exemples. Parmi ces produits, l'invention a particulièrement pour objet à titre de
médicament, les composés de formule (I) suivants :
le 11béta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estra-

BU.33

1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propynyl] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] 5 estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, 10 le 11béta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfinyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-(pentylsulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-15 1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol, le 11béta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl]

3,17béta-diol.

La posologie utile varie en fonction de l'affection à

20 traiter et de la voie d'administration ; elle peut varier par
exemple de 1 à 100 mg par jour chez l'adulte par voie orale.

pentyloxy] phényl] 17alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-

L'invention s'étend aux compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins l'un des médicaments tel que défini ci-dessus.

Les composés de formule (I) sont utilisés par voie digestive, parentérale ou locale, par exemple par voie percutanée. Ils peuvent être prescrits sous forme de comprimés simples ou dragéifiés, de gélules, de granulés, de suppositoires, d'ovules, de préparations injectables, de pommades, de crèmes, de 30 gels, de microsphères, d'implants, de patchs, lesquels sont préparés selon les méthodes usuelles.

Le ou les principes actifs peuvent y être incorporés à des excipients habituellement employés dans ces compositions parmaceutiques, tels que le talc, la gomme arabique, le lactose, l'amidon, le stéarate de magnésium, le beurre de cacao, les véhicules aqueux ou non, les corps gras d'origine animale ou végétale, les dérivés paraffiniques, les glycols, les divers agents mouillants, dispersants ou émulsifiants, les

conservateurs.

Certains des intermédiaires de formule (II) ou (V) sont des produits nouveaux et l'invention a donc également pour objet les composés de formules (II) et (V) telles que définies précédemment.

Les composés intermédiaires nouveaux de formule (II) tels que définis précédemment sont préparés selon un mode opératoire dont un exemple est donné plus loin.

D'une manière générale, les composés de formule (II)

10 peuvent être préparés selon le procédé suivant :

- soit l'on soumet un composé de formule (VII) :

dans laquelle R_{17a} et R'_{17a} ont la signification donnée précédemment, K représente une chaîne aliphatique renfermant de 2 à 19 atomes de carbone liée au noyau stéroïde par un radical

20 méthylène ou un groupement arylène,

a) à l'action d'un agent d'activation de la fonction alcool, par exemple le chlorure de tosyle dans la pyridine, ou à un agent de formation d'un halogénure par exemple le tétrachlorure ou le tétrabromure de carbone en présence de

25 triphénylphosphine dans un solvant neutre, lorsque K est une chaîne aliphatique,

b) à l'action d'un composé halogéné de formule (VIII) :

30

15

dans laquelle Y a la signification indiquée ci-dessus et hal représente un halogène, en présence d'une base, lorsque K est un groupement arylène,

puis, dans les deux cas, à un agent d'aromatisation tel que 35 l'hydroxyde de palladium sur magnésie dans du méthanol ou le mélange bromure d'acétyle - anhydride acétique, pour obtenir respectivement les composés de formule (II) dans laquelle X représente un radical méthylène et les composés de formule

(II) dans laquelle X représente est un groupement arylènoxy, - soit l'on soumet le composé de formule (VII) telle que définie ci-dessus d'abord à la réaction d'aromatisation cidessus puis à la réaction a) ou b) telle qu'indiquée ci-5 dessus,

- soit l'on soumet un composé de formule (IX) :

10
$$HO-Y'-C \equiv C-X'$$

$$R'_{3}O$$
(IX)

dans laquelle R'₃, R_{17a} et R'_{17a} ont la signification donnée précédemment, X' représente un groupement arylène et Y' représente Y tel que défini ci-dessus comportant 2 atomes de carbone de moins au niveau de la liaison avec le groupement arylène que représente X', à l'action d'un agent d'activation de la fonction alcool, par exemple le tétrachlorure de carbone en présence de triphénylphosphine dans un solvant neutre ou le chlorure de tosyle dans la pyridine, pour obtenir les composés de formule (II) dans laquelle X est un groupement arylène et Y est lié directement à X par un groupement éthynylène, produits que l'on peut soumettre, si désiré, à une réaction partielle ou totale de la triple liaison.

Certains des produits de formule (VII) nécessaires à la mise en oeuvre du procédé sont des produits connus. Leur 30 préparation est décrite à la préparation des produits de l'exemple 43 et de l'exemple 50, dans la demande de brevet européen EP 384842 dont le contenu est incorporé dans la présente demande à titre de référence. Les produits de formule (VII) nouveaux peuvent être préparés par analogie, par exemple, en suivant la méthode décrite dans la demande de brevet ci-dessus.

Les produits de formule (IX) nécessaires à la mise en oeuvre du procédé sont des produits que l'on prépare, selon

des méthodes connues, à partir de produits de formule (X) :

$$HC \equiv C - X' \qquad \qquad R_{17}^{a}$$

$$R'_{30}$$

$$(X)$$

10 dans laquelle R'₃, R_{17a}, R'_{17a} et X' ont la signification donnée précédemment.

A partir des produits de formule (X) on obtient les produits de formule (IX) en faisant agir par exemple soit le paraformaldéhyde en présence de chlorure de butyle et de 15 lithium dans un solvant neutre, lorsque Y' représente un radical méthylène, soit un halogénure de formule Rp-O-Y'-Hall dans laquelle Hall est un halogène et Rp un groupement protecteur de la fonction alcool en présence d'une base forte, lorsque Y' représente une chaîne aliphatique ayant au moins 2 20 atomes de carbone. Des exemples d'une telle préparation sont donnés ci-après dans la partie expérimentale.

On peut également obtenir directement certains produits de formule (II) dans laquelle hal représente un halogène en faisant réagir un halogénure de formule Hal₂-Y'-Hal₁ dans 25 laquelle Hal₁ et Hal₂ représentent respectivement un halogène, en présence d'une base forte.

Des produits de formule (X) sont décrits par exemple dans la demande de brevet européen EP 384842 et d'autres produits de formule (X) peuvent être préparés par analogie, par exemple 30 en suivant la méthode décrite à la préparation de l'exemple 31 de la demande ci-dessus.

Les composés intermédiaires nouveaux de formule (V) tels que définis précédemment sont préparés selon un mode opératoire dont un exemple est donné plus loin.

D'une manière générale, les composés de formule (V) peuvent être préparés selon le procédé suivant :

On soumet un composé de formule (II') correspondant au composé de formule (II) définie ci-dessus dans laquelle hal

représente un atome de chlore ou de brome, - soit à l'action d'un agent d'ioduration, par exemple l'iodure de sodium dans un solvant neutre tel que l'acétone ou la méthyléthylcétone que l'on chauffe éventuellement au 5 reflux, puis à l'action d'un sel d'acide thiocarboxylique de formule (XI) :

10 dans laquelle R a la signification donnée précédemment, pour obtenir le composé de formule (V) dans lequel W est un radical acyle,

- soit à l'action du composé de formule (XI) indiquée cidessus pour obtenir le composé disulfure de formule (XII) :

15

25 dans laquelle R_3 , X, Y, R_{17a} et R^{ullet}_{17a} ont la signification donnée précédemment, que l'on soumet à un agent de réduction du disulfure, par exemple la tri-n-butylphosphine dans un solvant neutre tel qu'un solvant organique aqueux pour obtenir le composé de formule (V) dans laquelle W est un atome 30 d'hydrogène.

En plus des exemples suivants qui illustrent l'invention sans toutefois la limiter, les produits de formule (I) dans laquelle R_{17} représente un hydroxyle, R^{ullet}_{17} représente un atome d'hydrogène, m a les valeurs 0, 1 ou 2 et X, Y, Z ont les 35 valeurs données dans le tableau ci-dessous constituent des produits pouvant être obtenus dans le cadre de la présente invention :

- X	- Y	- Z
 Φ	$-C \equiv C - (CH_2)_4$	$-(CH_2)_3-CF_2-CF_3$
- Φ	$-(CH_2)_6$	$-(CH_2)_3-CF_2-CF_3$
- 40	$-(CH_2)_4$	$-CH_2-CF_2-CF_2-CF_3$
- Φ O	-(CH2)5	$-CH_2-CF_2-CF_2-CF_3$
- ΦO	$-(CH_2)_7$	$-CH_2-CF_2-CF_2-CF_3$

dans lequel 4 a la signification indiquée précédemment.

EXEMPLE 1 : 11béta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estra-

10 1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

5

Stade A : 17béta-acétyloxy 11béta-[8-(acétyloxy) octyl] estra-4.9-dièn-3-one

A une solution de 1,4 g de 17béta-(acétyloxy) 11béta-(8-hydroxy octyl)-estra-4,9-dièn-3-one (obtenu par un procédé

15 analogue, au stade D de la préparation de l'exemple 50 de la demande de brevet européen EP 384 842) dans 10 cm³ de pyridine on ajoute 3,6 cm³ d'anhydride acétique et 95 mg de 4-(diméthylamino) pyridine. On agite la solution pendant une heure à température ambiante, ajoute 5 cm³ d'eau et 5 cm³ de méthanol,

20 agite dix minutes à 0°/+5°C, coule dans une solution aqueuse saturée de chlorure d'ammonium, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave avec une solution saturée de chlorure de sodium, sèche et évapore à sec sous pression réduite après avoir entraîné la pyridine avec du toluène. On obtient 1,61 g

25 de produit brut que l'on chromatographie sur silice éluant acétate d'éthyle-cyclohexane 3-7. On recueille ainsi 1,28 g du produit recherché.

Spectre I.R. : dans CHCl3

c=o 1735 cm⁻¹

30 diènone 1660-1605 cm⁻¹

Stade B: Diacétate de 11béta-[8-(acétyloxy) octyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

On dissout 1,273 g du produit obtenu au stade précédent dans 13 cm³ de chlorure de méthylène avec 1,3 cm³ d'anhydride 35 acétique et 0,65 cm³ de bromure d'acétyle, on agite 10 minutes à 0°C puis 1 heure 30 à température ambiante, refroidit et ajoute 2 gouttes d'eau et 3 cm³ de méthanol. On coule dans une solution saturée de bicarbonate de sodium, extrait avec du

chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 1,387 g du produit recherché.

spectre I.R. :

5 C=0 1740 - 1730 cm⁻¹

Aromatique 1610 - 1590 - 1500 cm⁻¹

Stade C: 11béta-(8-hydroxy octyl) estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

A une solution de 1,377 g du produit obtenu au stade précédent dans 42 cm³ de méthanol, on ajoute lentement 20 cm³ de soude 2 N et agite pendant 2 heures 30 à température ambiante, ajoute 21,5 cm³ d'acide chlorhydrique 2 N puis coule dans une solution saturée de bicarbonate de sodium, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau saturée de chlorure

15 de sodium, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 1,119 g du produit recherché utilisé tel quel pour le stade suivant.

Stade D: 11béta-(8-bromo octyl) estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

A une solution de 1,107 g du produit obtenu au stade précédent dans 32,5 cm³ d'acétonitrile avec 8,1 cm³ de tétrahydrofuranne et 2,561 g de tétrahromure de carbone à 40°C, on ajoute goutte à goutte une solution de 2,88 g de triphényl phosphine dans 8,1 cm³ de chlorure de méthylène. On agite une heure à température ambiante et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 6,05 g de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-cyclohexane 3/7). On obtient 283 mg du produit attendu.

Spectre I.R. :

30 OH 3605 cm⁻¹

Aromatique 1615-1600-1590-1500 cm⁻¹

Stade E: 11béta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

On agite 5 minutes un mélange de 125 mg de 2-pyridine 35 méthane thiol et 0,98 cm³ d'une solution à 51,3 mg/cm³ de méthylate de sodium dans le méthanol puis ajoute à température ambiante une solution de 155 mg du produit obtenu au stade précédent dans 4 cm³ de méthanol, ajoute 60 mg d'iodure de

sodium et agite le tout pendant une heure au reflux. On refroidit, coule dans l'eau, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau saturée de chlorure de sodium et évapore à sec sous pression réduite. On recueille 224 mg de 5 produit que l'on chromatographie sur silice (éluant chlorure de méthylème-méthanol 97,5/2,5 puis à nouveau avec acétate d'éthyle-cyclohexane 40/60).

Spectre I.R. :

OH

3604 cm⁻¹

10

1616

Aromatiques

1598 1584

hétérocycles 1571

1498

15 EXEMPLE 2 : 11béta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1propynyl] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

Stade A: 3,17béta-bis-(tétrahydro 2H-2-pyrannyloxy) 11béta-(4-éthynyl phényl) estra-1,3,5(10)-triène

On agite dans une cuve à ultrasons un mélange de : 20 0,1 cm3 de chlorobutane, 14 mg de lithium poudre, 540 mg de 3-[4-[3,17béta-bis-(tétrahydro 2H-2-pyrannyloxy) estra-1,3,5(10)-trièn-11béta-yl] phényl] prop-2-yn-1-ol (obtenu au stade D de la préparation B de l'exemple 31 de la demande de brevet EP 384842) et 2 cm3 de tétrahydrofuranne on agite

25 pendant trente minutes à 30/35°C et ajoute 29 mg de paraformaldéhyde agite encore quelques minutes à 30/35°C, dilue à l'eau, acidifie avec du phosphate monosodique, extrait avec du chlorure de méthylène, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 613 mg de produit que l'on chromatographie

30 sur silice (éluant cyclohexane-acétate d'éthyle 1/1) on recueille ainsi 400 mg de produit recherché (F = 214°C). Spectre I.R. :

absence C≡CH

 3609 cm^{-1} OH

35 aromatique 1607 - 1572 - 1555 - 1492 cm⁻¹ Stade B: 3,17béta-bis-(tétrahydro 2H-2-pyrannyloxy) 11béta-[4-(3-chloro-1-propynyl) phényl] estra-1,3,5(10)-triène On agite 1 heure à température ambiante et 2 heures au

reflux une solution renfermant : 570 mg du produit obtenu au stade précédent, 14 cm³ de tétrachlorure de carbone, 2 cm³ de tétrahydrofuranne et 4 cm³ d'acétonitrile et enfin, par portions, 530 mg de triphényl phosphine. On ajoute 5 g de silice et évapore à sec sous pression réduite. On chromatographie le résidu obtenu sur silice (éluant cyclohexane-acétate d'éthyle 8-2). On recueille 370 mg de produit recherché.

spectre I.R. : CHCl3 sur Nicolet

OH 3598 cm⁻¹

10 C≡C 2268 (f) - 2220 cm⁻¹

aromatique 1606 - 1560 - 1531 - 1506 cm⁻¹

Stade C : 3,17béta-bis-(tétrahydro 2H-2-pyrannyloxy) 11béta[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propynyl] phényl]
estra-1,3,5(10)-triène

A une solution refroidie à 0°C renfermant 90 mg de 2mercapto-1-méthyl imidazole et 2 cm³ de tétrahydrofuranne, on ajoute 38 mg d'hydrure de sodium en dispersion à 50 % dans l'huile. On agite 1 heure à 0°C. On ajoute une solution de 2 g du produit obtenu au stade précédent dans 2 cm³ de tétrahydro-

- 20 furanne. On laisse la température revenir à l'ambiante et agite encore 3 heures. On verse le mélange réactionnel sur une solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait avec de l'acétate d'éthyle, sèche et évapore à sec sous pression réduite. Le produit obtenu est chromatographié sur silice
- 25 (éluant acètate d'éthyle-cyclohexane 2/8). On obtient 180 mg du produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl3 sur Nicolet

OH 3600 cm⁻¹

C≡C 2218

30 aromatique + hétérocycle 1608 - 1582 - 1506 cm⁻¹ complexe Stade D: 11béta(4(3-(méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio) 1propynyl) phényl) estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

On agite 2 heures à température ambiante un mélange contenant 143 mg du produit obtenu au stade précédent, 2 cm³ d'éthanol et 2 cm³ d'acide chlorhydrique 2 N. On concentre à volume réduit, extrait à l'acétate d'éthyle et évapore à sec sous pression réduite. Le résidu est chromatographié sur

41

96 mg du produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl3 sur Nicolet

OH

3608 cm⁻¹+ associé

C≡C

2210 cm⁻¹

5 aromatique hétérocycle 1583 - 1554 - 1505 cm^{-1}

EXEMPLE 3: 11béta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

Stade A : 11béta-[4-[(5-chloro-pentyl) oxy] phényl] estra-4,9diène-3,17-dione

On chauffe pendant 6 heures sous agitation une solution renfermant: 28,2 g de 11béta-(4-hydroxyphényl) estra-4,9-diène-3,17-dione (obtenu à la préparation de l'exemple 43 de la demande de brevet EP 384842), 450 cm³ d'acétone, 45 cm³ de soude 2 N et 18,5 cm³ de 1-bromo-5-chloropentane. On évapore

15 l'acétone et reprend le résidu avec 200 cm³ de chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et concentre jusqu'à un volume de 100 cm³, ajoute 10 cm³ d'éther isopropylique et concentre jusqu'à début de cristallisation, essore, sèche et recueille 26,3 g de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant

20 essence G-acétate d'éthyle 1/1). On obtient 4,2 g du produit attendu (F= 220°C).

spectre I.R. : CHCl3

17 céto 1735 cm $^{-1}$

3 céto 1658 cm⁻¹

25 C=C et aromatique 1609 - 1580 - 1509 cm⁻¹

Stade B : 3-acétyloxy 11béta-[4-[(5-chloro-pentyl) oxy]
phényl] estra-1,3,5(10)-trièn-17-one

A une solution refroidie à +4°C comprenant 30 g du produit, obtenu au stade précédent, dans 300 cm³ de chlorure 30 de méthylène, on ajoute 30 cm³ d'anhydride acétique et 15 cm³ de bromure d'acétyle. On laisse revenir à température ambiante, agite une heure, ajoute en refroidissant, 30 cm³ de méthanol et 500 cm³ de solution saturée de bicarbonate de sodium. On agite 45 minutes à température ambiante, décante,

35 lave à l'eau, sèche puis évapore à sec.

On obtient 37 g de produit utilisé tel quel pour le stade suivant.

Stade C: 3-hydroxy 11béta-[4-[(5-chloro-pentyl) oxy] phényl]

estra-1,3,5(10)-trièn-17-one

On agite pendant 40 minutes à température ambiante une solution renfermant 37 g du produit obtenu au stade précédent, $200~{
m cm}^3$ de tétrahydrofuranne et 64 ${
m cm}^3$ de soude 2 N. On ajoute 5 64 ${
m cm}^3$ d'acide chlorhydrique 2 N et évapore les solvants sous pression réduite. On extrait avec du chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et amène à sec sous pression réduite. On obtient 32 g de produit recherché que l'on utilise tel quel pour le stade suivant.

10 Stade D : 11béta-[4-[(5-chloro-pentyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

A une solution renfermant 32 g du produit obtenu au stade précédent dans 150 cm^3 de tétrahydrofuranne on ajoute 150 cm^3 de méthanol et, à 0+5°C en 10 minutes, 2,56 g d'hydrure de

- 15 bore et de sodium (à 95 %). On agite 1 heure à 0+5°C et ajoute 10 cm3 d'acétone, distille les solvants, reprend le résidu avec du chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et évapore à sec On obtient 34 g de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant toluène-acétate d'éthyle 8/2). On recueille
- 20 15,15 g du produit attendu (F=165°C recristallisé de l'acétate d'éthyle).

Spectre I.R. : (Nujol)

absorption région NH/OH

aromatique $1618 - 1608 - 1582 - 1512 - 1492 \text{ cm}^{-1}$

25 Stade E: 11béta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

On agite au reflux pendant 4 heures un mélange renfermant 0,15 cm^3 de furfuryl mercaptan (à 90-95 %), 81 mg de méthylate de sodium, 90 mg d'iodure de sodium, 4 cm³ de méthanol et

- 30 234 mg du produit obtenu au stade précédent. On distille le méthanol sous pression réduite, reprend avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et distille à sec sous pression réduite. On obtient 340 mg de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant essence G-acétate d'éthyle 6-4). On
- 35 recueille 260 mg de produit que l'on chromatographie sur Lichrosorb RP18 (éluant méthanol-eau 9-1). On obtient ainsi 140 mg du produit recherché.

spectre I.R. : (CHCl3)

OH 3602 cm^{-1}

aromatique + système conjugué 1610 - 1581 - 1512 - 1504 cm⁻¹

EXEMPLE 4: 11béta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) thio] pentyloxy]

phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

On chauffe 3 heures au reflux, une solution renfermant 0,17 cm³ de 2-pyridine méthanethiol, 81 mg de méthylate de sodium, 234 mg du produit obtenu au stade D de l'exemple 3 et 4 cm³ de méthanol. On distille le méthanol, reprend avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et amène à sec sous pression réduite. On recueille 360 mg de résidu que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 8/2) et obtient ainsi 280 mg du produit attendu.

Spectre I.R. : (CHCl3)

OH 3605 cm¹

15 aromatique 1610 - 1581 - 1511 cm¹

pyridine 1594 - 1571 cm¹

EXEMPLE -5: 11béta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

A une solution de 172 mg du produit obtenu à l'exemple 4 20 dans 12 cm³ de méthanol, on ajoute 3,7 cm³ d'une solution 0,1 M de métapériodate de sodium dans l'eau. On agite 1 heure 30 minutes et ajoute 3,4 cm³ de méthanol et 0,6 cm³ de la solution de métapériodate, après 3 heures 30 d'agitation le milieu réactionnel est coulé dans l'eau, extrait avec de

- 25 l'acétate d'éthyle, lavé à l'eau salée et évaporé à sec sous pression réduite. On obtient 176 mg de résidu que l'on chromatographie sur silice par deux fois (éluant chlorure de méthylène-méthanol (92,5-7,5)). On recueille 107 mg de produit recherché.
- 30 Spectre I.R.: (CHCl₃ sur Nicolet)

OH 3606 cm¹

hétérocycle et aromatique 1610 - 1596 - 1583 - 1572 - 1512 cm¹ sulfoxyde 1031 cm¹

EXEMPLE 6: 11béta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) thio] pentyloxy]
35 phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

Stade A: (11béta, 11'béta) 11,11'-[dithiobis-[5,1-pentoxy(4,1-phénylène)]] di-estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol
On agite au reflux pendant 17 heures 1,9 g de 11béta-[4-

15

[(5-chloro-pentyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol obtenu au stade D de l'exemple 3 et 910 mg de thioacétate de potassium dans 20 cm3 d'éthanol. On ajoute 910 mg de thioacétate de potassium et agite 10 heures au 5 reflux. On distille l'éthanol, reprend le résidu avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 2,1 g de résidu que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 6/4) on recueille ainsi 1,72 g du produit recherché.

10 Spectre I.R. : (nujol) absorption région NH/OH aromatique $1609 - 1580 - 1510 \text{ cm}^{-1}$ Stade B: 11béta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

a) réduction du disulfure :

Dans une solution de 5 cm3 de méthanol à 10 % d'eau et 2 cm³ de tétrahydrofuranne, préalablement dégazée, on introduit 465 mg du produit obtenu au stade précédent et 0,25 cm³ de tributylphosphine. On agite 2 heures à température 20 ambiante, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 640 mg de mercaptan.

b) alkylation:

On dissout le mercaptan obtenu dans 5 cm3 de méthanol et 25 ajoute 160 mg de méthylate de sodium et 342 mg de chlorhydrate de (3-chlorométhyl) pyridine à 96 %.

On agite cette suspension pendant 55 minutes au reflux, ramène à température ambiante, acidifie avec 2 cm3 d'acide chlorhydrique 2 N, alcalinise avec du bicarbonate de sodium, 30 extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On recueille 650 mg de produit que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 8/2). On obtient 370 mg du produit recherché.

35 Spectre I.R.: CHCl3 3607 cm⁻¹ OH aromatique 1610 - 1580 - 1512 cm⁻¹ EXEMPLE 7: 11béta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

On opère comme à l'exemple 5 à partir de 177 mg du produit obtenu à l'exemple 6. On obtient 185 mg de produit brut auxquels on joint 24 mg d'une précédente venue et 5 chromatographie le tout sur silice par deux fois (éluant chlorure de méthylène-méthanol 9/1). On recueille 138 mg du produit recherché.

spectre I.R. : (CHCl₃ sur Nicolet)

 $_{\rm OH}$ 3606 cm⁻¹ + absorption générale

10 aromatique + hétéroaromatique $1610 - 1580 - 1512 \text{ cm}^{-1}$ sulfoxyde $\stackrel{\sim}{=}1030 - 1040 \text{ cm}^{-1}$

Exemple 8: 11béta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) thio] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

Stade A: 11béta-[4-[(6-chloro hexyl) oxy] phényl] estra-4,9-15 diène-3,17-dione.

On agite 5 heures au reflux 362 mg de 11béta-(4-hydroxy-phényl) estra-4,9-diène-3,17-dione (obtenu à la préparation de l'exemple 43 de la demande de brevet EP 384842), 5 cm³ d'acétone, 1,5 cm³ de 6-bromo-chloro hexane et 138 mg de carbonate de potassium. On ajoute alors 1 cm³ de 6-bromo-chloro hexane et agite pendant 16 heures en laissant revenir à température ambiante. On acidifie avec de l'acide chlorhydrique 2 N, extrait avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et

évapore à sec sous pression réduite. On recueille 3,48 g de 25 produit que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 6/4). On recristallise le résidu obtenu dans un mélange chlorure de méthylène-éther isopropylique et obtient ainsi 290 mg du produit recherché (F = 221°C).

Stade B : 3-hydroxy 11béta-[4-[(6-chloro hexyl) oxy] phényl]
30 estra-1,3,5(10)-trièn-17-one

On opère comme aux stades B et C de l'exemple 3 à partir de 481 mg de produit obtenu au stade A ci-dessus en utilisant 0,5 cm³ d'anhydride acétique et 0,25 cm³ de bromure d'acétyle. On obtient 483 mg du produit recherché.

35 Stade C: 11béta-[4-[(6-chloro hexyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

On opère comme au stade D de l'exemple 3 à partir de 465 mg du produit obtenu ci-dessus, en utilisant 60 mg d'hy-

drure de bore et de sodium. On obtient, après chromatographie sur silice (éluant essence G-acétate d'éthyle 6/4) et recristallisation dans le chlorure de méthylène, 300 mg du produit recherché (F = 176°C).

5 <u>Stade D</u>: 11béta-[4-[(6-iodo hexyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

A une solution de 310 mg de produit obtenu au stade C dans 6 cm³ de méthyléthylcétone on ajoute 150 mg d'iodure de sodium et agite 24 heures au reflux. On ajoute 100 mg d'iodure 10 de sodium, agite 2 heures au reflux et 16 heures en laissant revenir à température ambiante. On reprend à l'acétate d'éthyle, lave, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On recueille 470 mg de produit attendu utilisé tel quel pour le stade suivant.

15 Stade E: 11béta-[4-[[6-(thioacétyl) hexyl] oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

A une solution de 470 mg de produit obtenu au stade D dans 6 cm³ d'éthanol, on ajoute 150 mg de thicacétate de potassium et agite 1 heure 50 minutes à 50 °C. On distille

20 l'éthanol, reprend avec de l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et évapore à sec sous pression réduite. On obtient 400 mg de résidu que l'on chromatographie sur silice (éluant acétate d'éthyle-essence G 6/4 puis 8/2). On recueille 265 mg de produit recherché (F # 90°C).

25 Spectre I.R. : CHCl3 sur Nicolet

OH 3602 cm⁻¹

C=0 1686 cm⁻¹

aromatique 1610 - 1581 - 1512 cm⁻¹

Stade F : 11béta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) thio]
30 hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

A une solution de 200 mg du produit obtenu ci-dessus et 127 mg de 4,4,5,5,5-pentafluoroiodopentane (dont la préparation est donnée ci-après) dans 5 cm³ de méthanol, on ajoute 0,1 cm³ de lessive de soude. On agite pendant 1 heure à 50°C puis évapore le solvant sous pression réduite. On reprend le résidu avec du chlorure de méthylène et de l'acide chlorhydrique 2 N. On extrait avec du chlorure de méthylène, lave à l'eau, sèche et évapore à sec sous pression réduite. Le résidu

obtenu est chromatographié sur silice (éluant essence G-acétate d'éthyle 65/35). On obtient 149 mg du produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl3

5 OH 3600 cm⁻¹

aromatique $1620 - 1580 - 1512 \text{ cm}^{-1}$

PREPARATION DE L'EXEMPLE 8 : 4,4,5,5,5-pentafluoro iodopentane Stade A : 4,4,5,5,5-pentafluoro pentanol

On dissout 10 g de 4,4,5,5,5-pentafluoro-2-pentèn-1-ol (obtenu selon J. Am. Chem. Soc., 107, (1985), 5186-5191:

T. Kitazume et N. Ishikawa) dans 100 cm³ de méthanol, et hydrogène en présence de 0,5 g de nickel de Raney. On filtre le catalyseur, lave avec de l'éthanol et après distillation à pression ordinaire, on recueille l'alcool attendu Eb: 133°C. 15 np²³: 1,3305

Stade B : 4,4,5,5,5-pentafluoro iodopentane

A une solution de 2,65 g de triphénylphosphine et 0,69 g d'imidazole dans 20 cm³ de chlorure de méthylène, on ajoute 2,54 g d'iode et, en maintenant la température inférieure à 20 25°C, une solution de 1,78 g du produit obtenu au stade A dans 3 cm³ de chlorure de méthylène. On agite 3 heures, filtre, distille le chlorure de méthylène et reprend le résidu avec du pentane, plusieurs fois. Après distillation du pentane, on obtient 3,45 g de résidu contenant le produit attendu que l'on 25 peut distiller (Eb. 42-45°C sous 40 mb).

 $n_D^{23}: 1,4054$

EXEMPLE 9: 11béta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfinyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

A une solution de 110 mg du produit obtenu à l'exemple 8 dans 5,5 cm³ de méthanol, on ajoute 0,61 cm³ d'une solution 0,5 M de métapériodate de sodium dans l'eau. On agite 1 heure à température ambiante et évapore le méthanol sous pression réduite. Le résidu est repris par de l'acide chlorhydrique

35 2 N, extrait avec du chlorure de méthylène. Après sèchage et évaporation à sec du solvant, le résidu est chromatographié sur silice (éluant chlorure de méthylène-méthanol 95/5). On obtient 96 mg du produit recherché.

Spectre I.R.: $CHCl_3$ OH 3605 cm^{-1} + associés
aromatique 1610 - 1580 - 1512 cm^{-1} sulfoxyde 1031 cm^{-1}

5 EXEMPLE 9 a : 11béta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

A une solution de 150 mg du produit obtenu à l'exemple 8 dans 2 cm³ de chlorure de méthylène, on ajoute 150 mg d'acide 10 perphtalique à 70 %. On agite 1 heure 15 minutes puis on ajoute une solution aqueuse de thiosulfate de sodium et une solution aqueuse de bicarbonate de sodium. On extrait au chlorure de méthylène, sèche et évapore à sec sous pression réduite. Le résidu obtenu est chromatographié sur silice 15 (éluant acétate d'éthyle-essence G 6/4). On obtient 130 mg de produit recherché.

Spectre I.R. : CHCl3

 $_{\rm OH}$ 3603 cm⁻¹ + associés

aromatique 1622 - 1610 - 1570 - 1511 - 1505 cm⁻¹

20 sulfone 1305 - 1132 cm⁻¹

EXEMPLES 10 A 13 :

En suivant la méthode de préparation de l'exemple 1, en partant du produit obtenu au stade D de l'exemple 1, on prépare le composé de l'exemple 10 ; en suivant la méthode de 25 préparation de l'exemple 1 mais en partant des diacétates des composés de formule (II) correspondants, composés tels que définis ci-dessus dans lesquels Hal représente un atome de chlore (exemple 11) ou un groupement tosylate (exemples 12 et 13), en utilisant pour chaque exemple le mercaptan de formule 30 (III) dans laquelle Za a la valeur donnée pour Z dans la table I, ou son sel de sodium, puis en saponifiant par la soude le diacétate obtenu pour obtenir le diol de formule (I) attendu, on prépare les composés des exemples 11 à 13.

Les composés des exemples 10 à 13 correspondant à des 35 composés de formule (I) dans laquelle R₁₇ représente un hydroxyle, R'₁₇ représente un atome d'hydrogène, m a la valeur 0, X, Y et Z ont les valeurs données dans la table I cidessous.

Les spectres IR des produits des exemples 10 à 13 sont donnés dans la table I.

Les produits correspondants aux exemples 10 à 13 de formule (I) dans laquelle m a la valeur 1 sont préparés en 5 suivant la méthode de l'exemple 5.

	Table I Exemples	x	Y	Z	IRcm ⁻¹
10	10	CH ₂	(CH ₂) ₇		3602 (OH), 1609,1585,1501
15	11	CH ₂	(CH ₂) ₉	√s N	3603 (OH), 1609,1561,1498
20	12	сн ₂	(CH ₂) ₉	CH ₃	3602 (OH), 1615,1609,1583,1498
20	13	CH ₂	(CH ₂) ₉		3603 (OH), 1609,1580,1500

25

EXEMPLES 14 A 24 :

En suivant la méthode de préparation de l'exemple 2, on prépare les composés des exemples 14 à 21 et en suivant la méthode de préparation de l'exemple 2 mais en partant des 30 composés de formule (II) correspondants, on prépare les composés des exemples 22 à 24, composés de formule (I) dans laquelle R₁₇ représente un hydroxyle, R'₁₇ représente un atome d'hydrogène, m a la valeur 0, X, Y et Z ont les valeurs données dans la table II ci-dessous, en utilisant pour chaque exemple le mercaptan de formule (III) dans laquelle Za a la valeur donnée pour Z dans la table II.

Les spectres IR des produits des exemples 14 à 24 sont donnés dans la table II.

Les produits correspondants aux exemples 14 à 24 de formule (I) dans laquelle m a la valeur 1 sont préparés en suivant la méthode de l'exemple 5.

۶.	Table II				
	Exemples	x	Y	CH ₃ Z	IR cm ⁻¹
	14	Φ	C≡C-(CH ₂)	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	OH, NH, 2218 (C≡C),
				N NH ₂	1612,1575,1508,1499
10	15	Φ	C≡C-(CH ₂)	—(°	OH,NH 1614,1580,1543,1500
			CI	NH ₂	1614,1500,1545,2500
	16	Φ	C≡C-(CH ₂)	cı	3601 (OH), 1605,1583,1555,1504
15				- . F - F	
	17	Φ	C≡C-(CH ₂)	F	3601 (OH), 2212 (C≡C),
					1609,1571,1505
20	18	Ф	C≡C-(CH ₂)	n l	3600,3330 (OH),
		-		0-сн	1705 (C=O),1617,1603 1585,1575,1560,1505
25	19	Φ	$C \equiv C - (CH_2)$	N. J.	3601 (OH), 2212 (C≡C),1610
			·	5	11584,1555,1505
		Φ	C≡C-(CH ₂)		3602 (OH),1607,
30	20	*	0=0 (0=2/	N	1593,1571,1554,1505
	21	Φ	C≡C-(CH ₂)		OH, NH, 1601, 1504
	22	Φ	C≡C-(CH ₂) ₄	N F	3604 (OH),
35	22	ī	2.4		1613,1571,1505
	23	Φ	C≡C-(CH ₂) ₆	N F F	.3605 (OH), 1615,
					1610,1571,1505

24 Φ C=C-(CH₂)₆

EXEMPLES 25 A 29 :

En suivant la méthode de préparation de l'exemple 6, on prépare les composés des exemples 25 à 27, en suivant la méthode de préparation de l'exemple 8 on prépare le composé de l'exemple 28, composés de formule (I) dans laquelle R₁₇ représente un hydroxyle, R'₁₇ représente un atome d'hydrogène, 10 m a la valeur 0, X, Y et Z ont les valeurs données dans la table III ci-dessous, en utilisant pour chaque exemple le composé de formule (VI) dans laquelle Za a la valeur donnée pour Z dans la table III.

On prépare les composés correspondants aux exemples 25 à 15 28 de formule (I) dans laquelle m a la valeur 1 en suivant la méthode de l'exemple 5. L'exemple 29 est préparé selon cette méthode à partir du composé de l'exemple 25.

Les spectres IR des produits des exemples 25 à 29 sont donnés dans la table III.

Table III

20

Exemples X Y Z IR cm⁻¹

25 25
$$\Phi$$
O (CH₂)₅ O H OH, NH 1708,1660 (C=O), 1608,1578,1510

26 Φ O (CH₂)₅ O H OH, NH 1610,1580,1530, 1510

1512,1503

10

EXEMPLE 30: 11béta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta- diol

En suivant la méthode de préparation de l'exemple 8, mais en faisant réagir au stade A le 5-bromochloropentane sur le 15 llbéta-(4-hydroxy phényl) estra-4,9-diène-3,17-dione, on

obtient le produit recherché.

Spectre IR : CHCL3 sur Nicolet.

c=o absence

OH : 3600 cm⁻¹

20 Aromatique: 1625, 1613, 1570, 1511, 1500 cm⁻¹.

EXEMPLE 31: 11béta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

En suivant la méthode de préparation de l'exemple 9 et en 25 partant du produit de l'exemple 30, on prépare le composé recherché.

Spectre IR : CHCl3 sur Nicolet.

OH : $3606 \text{ cm}^{-1} + \text{Associé}$

Aromatique: 1622, 1610, 1570, 1511, 1505 cm⁻¹

30 Sulfoxyde : 1030 cm⁻¹

EXEMPLE 32: 11béta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropenty1) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

En suivant la méthode de préparation de l'exemple 9a à partir de 225 mg du produit de l'exemple 30, on a obtenu 206 mg de produit attendu.

Spectre IR : CHCl3 .

OH: $3604 \text{ cm}^{-1} + \text{Associés}$

Aromatique: 1622 (ep), 1610, 1570, 1512 cm⁻¹

 SO_2 : 1306, 1132 cm⁻¹

EXEMPLE 33: 11béta-[4-(5-(pentylthio) pentyloxy) phényl]

5 estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta- diol

Dans une solution de 5cm³ de méthanol à 10% d'eau et 2 cm³ de tétrahydrofuranne, préalablement dégazée, on introduit 465 mg du produit obtenu au stade A de l'exemple 6 et 0,25 cm³ de tributylphosphine. On agite 1 heure à température ambiante, 10 ajoute 245 µl d'iodopentane et 0,3 cm³ de soude concentrée. On agite 1 heure à 50°C, dilue à l'acétate d'éthyle, acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique N, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie du résidu sur silice (éluant : Essence G-15 acétate d'éthyle 70-30), on obtient 570 mg de produit attendu.

Spectre IR : $CHCl_3$. OH : 3600 cm^{-1}

Aromatique: 1610, 1582, 1511 cm⁻¹

EXEMPLE 34: 11béta-[4-[5-[[7-(trifluorométhyl) 4-quinoléinyl] 20 thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta- diol

On mélange à 95°C pendant 43 heures 400 mg du dérivé chloré obtenu au stade D de l'exemple 3, 300 mg de 4-mercapto 7-trifluorométhyl quinoléine et 68 mg de méthylate de sodium. On évapore le solvant sous pression réduite, reprend le résidu 25 au chlorure de méthylène à 5% de méthanol, lave la solution à l'acide chlorhydrique 2N, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G-triéthylamine 70-30-1 puis acétate d'éthyle-triéthylamine 99-1), on recueille 391 mg de produit attendu que l'on purifie 30 par une nouvelle chromatographie sur silice (éluant : chlorure de méthylène-méthanol 97-3).

Spectre IR : CHCl₃ .

 $OH : 3600 cm^{-1}$

Aromatique: 1610, 1582, 1512, 1505 cm⁻¹

35 hétérocycle : 1571, 1328, 1287, 1135, 1068 cm $^{-1}$

EXEMPLE 35: 11béta-[4-[4-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta- diol

On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 262

mg de 4,4,5,5,5-pentafluoroiodopentane préparé à l'exemple 8 et 410 mg de thioacétate préparé ci-dessous. On obtient 335 mg de produit attendu.

Spectre IR : CHCl3 .

5 OH : 3600 cm⁻¹

Aromatique: 1610, 1581, 1512 cm⁻¹

C2F5: probable

Préparation du 11bêta-[4-[[4-(acétylthio) butyl] oxy] phényl estra-1,3,5(10)-triène 3,17bêta-diol utilisé à l'exemple 35.

10 Stade A: 11bêta [4-[(4-chlorobutyl) oxy] phényl] estra-4,9diène-3,17-dione.

On opère comme à l'exemple 8 stade A à partir de 11bêta-(4-hydroxyphényl) estra-4,9-diène-3,17-dione (obtenu à la préparation de l'exemple 43 de la demande de brevet EP 384842)

15 et 1,04 cm3 de 1-bromo 4-chlorobutane. On obtient 630 mg de produit attendu. F = 194°C.

Stade B: 3-hydroxy 11béta-[4-[(4-chlorobutyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-trièn-17-one.

On opère comme aux stades B et C de l'exemple 3 à partir 20 de 1,35 mg de produit obtenu au stade A ci-dessus en utilisant 1,4 cm³ d'anhydride acétique et 0,7 cm³ de bromure d'acétyle. On obtient 1,48 g du produit recherché.

Stade C: 11béta-[4-[(46-chlorobutyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol

On opère comme au stade D de l'exemple 3 à partir de 25 1,48 g du produit obtenu ci-dessus, en utilisant 60 mg d'hydrure de bore et de sodium. On obtient, après chromatographie sur silice (éluant essence G-acétate d'éthyle 6/4) et recristallisation dans l'éther isopropylique, 955 mg du produit 30 recherché. F = 194°C.

Stade D: 11béta-[4-[(4-iodobutyl) oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol.

On opère comme au stade D de l'exemple 8 à partir de 890 mg de produit ci-dessus 600 mg de iodure de sodium et 10 cm3 35 de méthyléthylcétone. On obtient 1,18 g de produit attendu.

Stade E: 11béta-[4-[[4-(thioacétyl) butyl] oxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol.

On opère comme au stade E de l'exemple 8 à partir de 1,18

g du produit obtenu au stade D et 460 mg de thioacétate de potassium. On obtient 850 mg de produit attendu. F # 90°C. EXEMPLE 36: 11béta-[4-[4-[(4,4,4-trifluoropentyl) thio] butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol.

On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 317 mg de 4,4,4-trifluoro 1-iodobutane et 410 mg de thioacétate obtenu comme indiqué à la préparation 35. On obtient 335 mg de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl3

10 OH : 3615 cm⁻¹

aromatique: 1610, 1579, 1512, 1501 cm⁻¹

EXEMPLE 37: 11béta-[4-[5-[(4,4,4-trifluorobutyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol.

On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 393 15 mg de 4,4,4-trifluoro 1-iodobutane et 784 mg de thioacétate obtenu au cours de la préparation de l'exemple 28. On obtient 640 mg de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl3

 $OH : 3601 cm^{-1}$

20 aromatique: 1610, 1580, 1512 cm⁻¹

EXEMPLE 38: 11béta-[4-[6-[(4,4,4-trifluorobutyl) thio] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol.

On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 262 mg de 4,4,4-trifluoro 1-iodobutane et 523 mg de thioacétate 25 obtenu à l'exemple 8 stade E. On obtient 380 mg de produit attendu.

Spectre I.R.: CHCl3

 $OH : 3602 cm^{-1}$

aromatique: 1610, 1580, 1512 cm⁻¹

30 <u>EXEMPLE 39</u>: 11béta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol.

On dissout 446 mg de triphénylphosphine dans 2 cm3 de chlorure de méthylène, refroidit à 10°C, ajoute 116 mg d'imidazole, agite 15 minutes, ajoute 431 mg d'iode, agite 30 minutes, ajoute 0,21 cm³ de 4,4,5,5,5-pentafluoro 2-penten 1-ol, agite 4 heures à température ambiante, lave la phase organique avec une solution aqueuse saturée en thiosulfate de sodium et obtient une solution chlorométhylénique de

4,4,5,5,5-pentafluoro iodopentane utilisé tel quel dans la suite de la synthèse. On opère comme indiqué à l'exemple 8 stade F, à partir de 618 mg de thioacétate préparé ci-dessous dans 7 cm³ de méthanol et la solution chlorométhylénique de 5 dérivé iodé préparée ci-dessus. On obtient 1,2 g de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl₃

OH : 3601 cm⁻¹

aromatique: 1609, 1585, 1501 cm⁻¹

10 CF₂-CF₃: probable

Préparation du 11bêta-[9-(acétylthio) nonyl] estra-1,3,5(10)
triène-3,17bêta-diol de l'exemple 39.

Stade A : [(9-bromononyl) oxy] diméthyl [(1,1-diméthyl) éthyl]
silane.

- On refroidit à 0°C 443,5 g de bromononanol dans 2090 cm³ de chlorure de méthylène, 314 cm³ de triéthylamine et 4,58 g de diméthylaminopyridine. On ajoute en 25 minutes 318 g de chlorure de terbutyldiméthylsilyle dissous dans 586 cm³ de chlorure de méthylène. On agite pendant 17 heures, filtre,
- 20 évapore le solvant, reprend le résidu à l'hexane, le lave avec une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 0,1N puis à l'eau salée. On évapore le solvant et obtient 620 g de produit brut que l'on distille et recueille 570 g de produit pur (Eb: 110°-130°C sous 0,15 à 0,20 mbars).
- 25 Stade B: 11bêta-(9-hydroxynonyl) estra-4,9-diène-3,17-dione.

 On refroidit à 0°/+2°C 5,2 cm³ d'une solution de magnésien (0,42 M/l) préparée à partir du produit obtenu au stade A
 et 2,3 cm³ de tétrahydrofuranne. On ajoute 30 mg de chlorure
 de cuivre, agite 30 minutes, refroidit à -30°C et ajoute 330
- 30 mg de 3-éthylènedioxy 5(10-époxy estr-9(11)-ène-17-one dissous dans 2 cm³ de tétrahydrofuranne et agite 45 minutes. On ajoute 6 cm³ d'acide chlorhydrique 2M et agite 2 heures à température ambiante. On verse dans une solution aqueuse saturée de bicarbonate de sodium, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau
- 35 salée, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie du résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 6-4), on obtient 192 mg de produit attendu.
 - Stade C: 11bêta-[9-(4-méthylbenzènesulfonyloxy) nonyl] estra-

4,9-diène-3,17-dione.

On agite pendant 1 heure et demie 13,35 g de produit préparé comme indiqué au stade B, 65 cm³ de pyridine, 12,33 g de chlorure de tosyle et 0,573 g de diméthylaminopyridine. On verse dans l'eau, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 4-6) et obtient 11,79 g de produit attendu.

Stade D : 3-hydroxy 11bêta-[9-(4-méthylbenzènesulfonyloxy)
10 nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme indiqué aux stades B et C de l'exemple 3, à partir de 11,09 g de la diénone obtenu au stade C précédent. On obtient 9,6 g de produit brut que l'on purifie par chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane

15 3-7). On obtient 9,48 g de produit attendu.

Stade E: 11bêta-[9-(4-méthylbenzènesulfonyloxy) nonyl] estra1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade D de l'exemple 3 à partir de 889 mg de produit obtenu au stade D ci-dessus et obtient 890 mg de 20 produit attendu.

Stade F : 11bêta-[9-(acétylthio) nonyl] estra-1,3,5(10)triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade E de l'exemple 8 à partir de 1 g de produit obtenu comme au stade E ci-dessus et 402 mg de

25 thioacétate de potassium. On obtient après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 3-7) 636 mg de produit attendu.

Spectre I.R. : CHCl3

 $OH : 3602 cm^{-1}$

30 aromatique: 1610, 1584, 1499 cm⁻¹

EXEMPLE 40: 11bêta-[4-[2-[2-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)]] thio] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17-bêta-diol.

On opère comme au stade F de l'exemple 8 à partir de 194 35 mg de 4,4,5,5,5-pentafluoroiodopentane préparé à l'exemple 8 et 313 mg de thioacétate préparé ci-dessous. On obtient 330 mg de produit attendu.

Spectre I.R.: CHCl3

 $OH : 3600 cm^{-1}$

aromatique: 1610, 1584, 1512 cm⁻¹

Préparation du 11bêta-[4-[2-[2-(acétylthio) éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

5 Stade A: 2-[2-[[(1,1-diméthyléthyl) diméthylsilyl] oxy] éthoxy] éthanol.

On ajoute 20 g de diéthylèneglycol à 9,05 g d'hydrure de sodium dans 320 cm3 de tétrahydrofuranne, agite 45 minutes, ajoute 28,3 g de chlorure de diméthylterbutylsilane, agite 3 10 heures en laissant revenir à température ambiante. On extrait à l'éther, lave avec une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, à l'eau salée, sèche et évapore le solvant. On obtient 40,25 g de produit attendu.

Stade B: [2-(2-bromoéthoxy) éthoxy] (1,1-diméthyléthyl) 15 diméthylsilane.

On ajoute en 15 minutes à -15°/-20°C, 18,2 g de tétrabromure de carbone dans un mélange comprenant 11,2 g du produit du stade A et 14,4 g de triphénylphosphine dans 100 cm3 de chlorure de méthylène. On agite pendant 1 heure 15 20 minutes à -15°C, évapore le solvant, reprend au pentane, agite à température ambiante, essore, lave au pentane et sèche à

50°C sous pression réduite. On obtient 10,1 g de produit attendu. (Eb: 58°C/0,04 mbar).

Stade C: 11bêta-[4-[2-[2-[[(1,1-diméthyléthyl) diméthylsilyl] 25 oxy] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-4,9-diène-3,17-dione.

On ajoute 412 mg de produit obtenu au stade B en solution dans 2 cm3 de diméthylformamide dans 362 mg d'un mélange comprenant 362 mg de 11bêta-(4-hydroxyphényl) 4,9-estra-diène-3,17-dione, 4 cm3 de diméthylformamide et 55 mg d'hydrure de 30 sodium. On agite 3 heures à température ambiante, ajoute une solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-

esence G 6-4), on obtient 400 mg de produit attendu. 35 Stade D : 11bêta-[4-[2-(2-hydroxyéthoxy) éthoxy] phényl] estra-4,9-diène-3,17-dione.

On ajoute 1,3 cm3 d'acide chlorhydrique 2N à 740 mg de produit préparé comme au stade C en solution dans 8 cm3 de

méthanol. On agite 1 heure, évapore le solvant, reprend à l'acétate d'éthyle, lave avec une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, à l'eau salée, sèche et évapore le solvant. On obtient 595 mg de produit attendu.

5 Stade E: 11bêta-[4-[2-[2-[(4-méthylbenzènesulfonyl) oxy] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-4,9-diène-3,17-dione.

A 690 mg de produit obtenu au stade D dans 5 cm³ de pyridine, on ajoute 320 mg de chlorure de tosyle et 70 mg de diméthylaminopyridine puis de nouveau 2 fois 115 mg de

10 chlorure de tosyle. On agite 2 heures et demie, acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique 6N, extrait à l'acétate d'éthyle, lave avec une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, à l'eau salée, sèche et évapore le solvant sous pression réduite, chromatographie le résidu sur silice (éluant :

15 acétate d'éthyle-essence G 7-3 puis acétate d'éthyle). On obtient 710 mg de produit attendu.

Stade F: 3-hydroxy 11bêta-[4-[2-[2-[(4-méthylbenzènesulfonyl) oxy] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme indiqué aux stades B et C de l'exemple 3, 20 à partir de 705 mg de la diénone obtenu au stade E précédent. On obtient 785 mg de produit attendu.

Stade G: 11bêta-[4-[2-[2-[(4-méthylbenzènesulfonyl) oxy]
éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme au stade D de l'exemple 3 à partir de 785 25 mg de produit obtenu au stade F ci-dessus et obtient 434 mg de produit attendu après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G 6-4).

Stade H : 11bêta-[4-[2-[2-(acétylthio) éthoxy] éthoxy] phényl]
estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

30 On opère comme au stade E de l'exemple 8 à partir de 432 mg de produit obtenu comme au stade G ci-dessus et 163 mg de thioacétate de potassium. On obtient après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G 6-4) 325 mg de produit attendu.

35 Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3601 cm^{-1}

 $S-C=0: 1689 \text{ cm}^3$

aromatique: 1610, 1583, 1512 cm⁻¹

EXEMPLE 41: 11bêta-[4-[5-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On mélange 589 mg de mercaptan obtenu comme à l'exemple 6 stade Ba, 790 mg de 3,3,4,4,4-pentafluoroiodobutane (préparé comme indiqué pour le pentafluoroiodopentane à l'exemple 8), 820 mg de carbonate de césium et 6 cm³ de diméthylformamide. On chauffe 1 heure à 50°C, refroidit à température ambiante, acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique 2N, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée et évapore le solvant.

10 Après chromatographie sur silice (éluant : essence G-acétate d'éthyle 6-4), on obtient 360 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

 $OH : 3600 cm^{-1}$

aromatique: 1610, 1582, 1512 cm⁻¹

15 EXEMPLE 42: 11bêta-[4-[6-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl) thio] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 41 à partir de 540 mg du mercaptan approprié (préparé comme indiqué à l'exemple 6) 700 mg de réactif iodé et 730 mg de carbonate de césium. On 20 obtient 247 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl3)

OH : 3608 cm⁻¹

aromatique: 1610, 1580, 1512, 1503 (ep.) cm⁻¹

En opérant comme à l'exemple 9 en utilisant au départ le 25 diol approprié comportant une chaîne soufrée en position 11 et du métaperiodate de sodium, on a préparé les produits des exemples 43 à 53.

EXEMPLE 43: 3,7-dihydro 7-[2-[[5-[4-(3,17bêta-dihydroxy estra-1,3,5(10)-trièn-11bêta-yl) phénoxy] pentyl] sulfinyl]

30 éthyl] 1,3-diméthyl 1H-purine-2,6-dione.

Spectre IR (CHCl₃)

 $OH : 3605 cm^{-1}$

 $C=0:1704, 1657 cm^{-1}$

Système conjugué + aromatique : 1608, 1581, 1551, 1512 cm⁻¹

35 S -> 0 \approx 1031 cm⁻¹

EXEMPLE 44: 11bêta-[4-[6-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfinyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol. Spectre IR (CHCl₃)

```
OH \approx 3604 \text{ cm}^{-1}
    aromatique: 1610, 1581, 1512 cm<sup>-1</sup>
    s -> 0 \approx 1031 \text{ cm}^{-1}
    EXEMPLE 45 : 11bêta-[4-[5-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfinyl]
 5 pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.
    Spectre IR (CHCl<sub>3</sub>)
    OH \approx 3607 cm<sup>-1</sup>
    aromatique : 1610, 1580, 1512 cm<sup>-1</sup>
    s -> 0 \approx 1030 \text{ cm}^{-1}
10 EXEMPLE 46: 11bêta-[4-[6-[(2,2,2-trifluoroéthyl) sulfinyl]
    hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.
    Spectre IR (CHCl<sub>3</sub>)
    OH \approx 3602 cm<sup>-1</sup> + associé
    aromatique: 1610, 1581, 1512 cm<sup>-1</sup>
15 S -> 0 \approx 1044 cm<sup>-1</sup>
   EXEMPLE 47: 11bêta-[4-[4-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfinyl]
   butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.
    Spectre IR (CHCl<sub>3</sub>)
    OH \approx 3603 cm<sup>-1</sup>
20 aromatique : 1610, 1581, 1512 cm<sup>-1</sup>
    s \rightarrow 0 \approx 1030 \text{ cm}^{-1}
   EXEMPLE 48 : 11bêta-[4-[4-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)
    sulfinyl] butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-
    diol.
25 Spectre IR (CHCl<sub>3</sub>)
    OH \approx 3598 \text{ cm}^{-1}
    aromatique: 1610, 1584, 1512 cm<sup>-1</sup>
    s \to 0 \approx 1031 \text{ cm}^{-1}
    EXEMPLE 49 : 11bêta-[4-[5-(pentylsulfinyl) pentyloxy] phényl]
30 estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.
    Spectre IR (CHCl3)
   OH \approx 3605 \text{ cm}^{-1}
   aromatique: 1610, 1581, 1512 cm<sup>-1</sup>
    s \rightarrow o \approx 1020 \text{ cm}^{-1}
35 EXEMPLE 50 : 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)
    sulfinyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.
    Spectre IR (CHCl3)
    OH \approx 3.598 \text{ cm}^{-1}
```

aromatique: 1614, 1608, 1580, 1499 cm⁻¹ $s \rightarrow 0 \approx 1020 \text{ cm}^{-1}$ EXEMPLE 51 : 11bêta-[4-[5-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-5 diol. Spectre IR (CHCl₃) $OH \approx 3596 \text{ cm}^{-1}$ aromatique: 1610, 1580, 1512 cm⁻¹ EXEMPLE 52: 11bêta-[4-[6-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl) 10 sulfinyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêtadiol. Spectre IR (CHCl3) $oh \approx 3505 \text{ cm}^{-1}$ aromatique: 1610, 1580, 1512 cm⁻¹ 15 S \rightarrow 0 \approx 1043 cm⁻¹ EXEMPLE 53: 11bêta-[4-[2-[2-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfinyl] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol. Spectre IR (CHCl₃) $20 \text{ OH} \approx 3606 \text{ cm}^{-1}$ aromatique: 1610, 1580, 1512 cm⁻¹ $s -> 0 \approx 1044 \text{ cm}^{-1}$ En opérant comme à l'exemple 9a à partir de 183 mg de produit préparé comme indiqué à l'exemple 34 et 172 mg d'acide 25 perphtalique, on a préparé le produit des exemples 54 et 55. EXEMPLE 54 : 11bêta-[4-[5-[(7-(trifluorométhyl) 4-quinoléinyl] sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêtadiol. Spectre IR (CHCl3) 30 OH \approx 3602 cm⁻¹ + associé aromatique + hétérocycle : 1610, 1583, 1511 cm⁻¹ $s \to 0 \approx 1056 \text{ cm}^{-1}$ EXEMPLE 55: 11bêta-[4-[5-[(7-(trifluorométhyl) 4-quinoléinyl] sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-35 diol. Spectre IR (CHCl3) OH \approx 3604 cm⁻¹ + associé aromatique + hétérocycle : 1610, 1583, 1511 cm⁻¹

 $SO_2 \approx 1336 \text{ (ep.) et } 1160 \text{ cm}^{-1}$

EXEMPLE 56: 11bêta-[4-[5-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On ajoute 255 mg d'acide métachloro perbenzoïque dans 250 5 mg de diol préparé comme à l'exemple 37 dans 6 cm³ de chlorure de méthylène refroidi à +4°C. On agite pendant 45 minutes, ajoute du thiosulfate de sodium puis une solution de bicarbonate de sodium, décante, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G 6-4) 10 et obtient 210 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

OH \approx 3604 cm⁻¹

aromatique: 1610, 1580, 1512 cm⁻¹

 SO_2 : 1309 et \approx 1136 cm⁻¹

En opérant comme à l'exemple 56 en utilisant au départ le diol approprié comportant une chaîne soufrée en position 11 et l'acide-métachloro perbenzoïque, on a préparé les produits des exemples 57 à 67.

EXEMPLE 57: 11bêta-[4-[6-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfonyl]

20 hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl₃)

OH \approx 3602 cm⁻¹

aromatique: 1610, 1581, 1512 cm⁻¹

 SO_2 : 1306 et \approx 1135 cm⁻¹

25 EXEMPLE 58: 11bêta-[4-[4-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol

Spectre IR (CHCl3)

OH \approx 3605 cm⁻¹

30 aromatique : 1610, 1582, 1512 cm⁻¹

 SO_2 : 1305 et \approx 1132 cm⁻¹

EXEMPLE 59 : 11bêta-[4-[4-[(4,4,4-trifluorobutyl) sulfonyl]

butyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

Spectre IR (CHCl₃)

35 OH/NH absorption complexe

aromatique: 1610, 1580, 1511 cm⁻¹

 SO_2 : 1296 et 1134 cm⁻¹

EXEMPLE 60 : 11bêta-[4-[4-(pentylsulfonyl) pentyloxy] phényl]

```
estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.
   Spectre IR (CHCl<sub>3</sub>)
   OH : 3600 cm^{-1}
   aromatique : 1610, 1584, 1512 cm<sup>-1</sup>
 5 SO<sub>2</sub> : 1297 et 1130 cm<sup>-1</sup>
   EXEMPLE 61: 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)
   sulfonyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.
   Spectre IR (CHCl3)
   OH : 3601 cm<sup>-1</sup>
10 aromatique : 1609, 1584, 1500 cm<sup>-1</sup>
   so_2: 1309 et 1134 cm<sup>-1</sup>
   EXEMPLE 62: 11bêta-[4-[5-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl)
   sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-
   diol.
15 Spectre IR (CHCl3)
   OH : 3596 cm^{-1}
   aromatique: 1610, 1580, 1512 cm<sup>-1</sup>
   EXEMPLE 63: 11bêta-[4-[6-[(3,3,4,4,4-pentafluorobutyl)
   sulfonyl] hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-
20 diol.
   Spectre IR (CHCl3)
   oh : 3600 cm^{-1}
   aromatique : 1610, 1580, 1512, 1504 cm<sup>-1</sup>
   SO<sub>2</sub>: 1298 et 1134 cm<sup>-1</sup>
25 EXEMPLE 64 : 11bêta-[4-[2-[2-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)
   sulfonyl] éthoxy] éthoxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-
   3,17bêta-diol.
   Spectre IR (CHCl3)
   OH : 3600 cm^{-1}
30 aromatique: 1610, 1580, 1512 cm<sup>-1</sup>
   SO_2: 1317 et 1129 cm<sup>-1</sup>
   EXEMPLE 65 : 11bêta-[4-[5-[(7-(trifluorométhyl) 4-quinoléinyl]
   sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-
   diol.
         Ce produit est identique à celui obtenu à l'exemple 54.
35
   Spectre IR (CHCl3)
   OH \approx 3602 cm<sup>-1</sup> + associé
```

aromatique : 1610, 1583, 1511 cm⁻¹

 $s -> 0 \approx 1056 \text{ cm}^{-1}$

EXEMPLE 66: Butanedioate de 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-yl et de sodium.

5 a) Préparation de l'acide.

On agite 4 heures à 120°C 380 mg de produit obtenu à l'exemple 31, 355 mg d'anhydride succinique, 40 mg de diméthylaminopyridine et 4 cm³ de pyridine. On laisse revenir à température ambiante, ajoute 4 cm³ de méthanol, 4 cm³ d'eau et 10 650 mg de carbonate de potassium. On agite 6 heures 30 minutes, refroidit à +4°C, acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore les solvants. Après chromatographie sur silice (éluant : essence G-acétone 5-5), on obtient 400 mg d'acide.

15 Spectre IR (CHCl₃)

OH \approx 3600 cm⁻¹ + absorption générale de type OH acide C=O : 1717 cm⁻¹ + complexe aromatique : 1610, 1585, 1512 cm⁻¹

b) Salification:

- On dissout 367 mg de l'acide obtenu ci-dessus dans 4 cm³ d'éthanol, ajoute 36 mg de bicarbonate de sodium dissous dans 4 cm³ d'eau, agite 30 minutes, évapore l'éthanol, ajoute 20 cm³ d'eau, filtre puis lyophilise. On recueille 250 mg de produit attendu.
- 25 EXEMPLE 67: Butanedioate de 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-yl et de sodium.

On opérant comme à l'exemple 66 à partir de 290 mg de produit obtenu à l'exemple 32, on obtient 285 mg de produit 30 sous forme d'acide.

Spectre IR (CHCl₃)

OH: 3598, 3518 cm⁻¹ + absorption générale

 $C=0: 1716 \text{ cm}^{-1}$

aromatique: 1610, 1582, 1512 cm⁻¹

35 SO₂ : 1304, 1133 cm⁻¹

On salifie 273 mg d'acide et obtient 235 mg de produit brut attendu que l'on purifie par chromatographie sur silice (éluant : méthanol-eau 8-2).

EXEMPLE 68: 3-cyclopentyloxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-ol.

On agite pendant 30 minutes 1 g de produit préparé à 5 l'exemple 31, 8,7 cm³ de diméthylformamide et 82 mg d'hydrure de sodium. On ajoute ensuite 486 mg de 4-méthylbenzènesulfonate de cyclopentyle, agite pendant 5 heures, verse dans une solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau salée, sèche et évapore le solvant. On chromatographie le résidu sur silice (éluant : chlorure de méthylène-isopropanol 95-5) et obtient 861 mg de produit que l'on cristallise dans le mélange chlorure de méthylène/éther éthylique et récupère 777 mg de produit attendu. F = 189°C. Spectre IR (CHCl₃)

15 OH \approx 3608 cm⁻¹
aromatique: 1610, 1580, 1570, 1512, 1498 cm⁻¹
S -> 0 \approx 1043 cm⁻¹

Préparation du 4-méthylbenzènesulfonate de cyclopentyle.

On agite 3 heures à température ambiante 1 g de cyclo20 pentanol, 23 cm³ de pyridine, 4,42 g de chlorure de tosyle et
195,8 mg de 4-diméthylaminopyridine, évapore la pyridine,
verse dans l'eau, extrait à l'acétate d'éthyle, lave avec une
solution aqueuse d'acide chlorhydrique M puis à l'eau salée et
avec une solution aqueuse saturée de bicarbonate de sodium. On

25 évapore les solvants, dissout dans le méthanol, ajoute de nouveau du bicarbonate de sodium, évapore, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-essence G 1-9) et obtient 1,41 g de tosylate attendu.

EXEMPLE 69: 3-cyclopentyloxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-30 pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-ol.

En opérant comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 698 mg de produit obtenu à l'exemple 68 et 228 mg d'acide métachloro perbenzoïque, on obtient 567 mg de produit attendu.

35 F = 166°C.

Spectre IR (CHCl₃) OH \approx 3608 cm⁻¹ aromatique : 1610, 1580, 1570, 1512, 1498 cm⁻¹ EXEMPLE 70: Butanedioate de 3-cyclopentyloxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-yl et de sodium.

En opérant comme indiqué à l'exemple 66 à partir de 384 5 mg de produit obtenu comme à l'exemple 68, on obtient 301 mg d'acide après cristallisation dans le mélange chlorure de méthylène/éther isopropylique. F = 188°C.

Spectre IR (CHCl₃)

 $C=0: 1716 cm^{-1}$

10 aromatique: 1610, 1580, 1572, 1512, 1498 cm⁻¹

On salifie 285,5 mg de l'acide ci-dessus et obtient 295 mg de produit attendu après lyophilisation.

Spectre IR (CHCl₃)

OH/NH : absorption générale

15 C=0 : 1724 cm⁻¹

aromatique: 1609, 1510, 1498 cm⁻¹

 $COO^- \approx 1578 \text{ cm}^{-1}$

EXEMPLE 71: 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-penta-fluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-

20 17bêta-one.

Stade A : 3-hydroxy 11bêta-[4-[(5-iodopentyl) oxy] phényl]
estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme au stade D de l'exemple 8 en utilisant au départ 14,9 g de produit obtenu comme à l'exemple 3C. On

25 obtient 13,2 g de produit attendu. Rf = 0,18 (cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3).

Stade B : 3-hydroxy 11bêta-[4-[[5-(thioacétyl) pentyl] oxy]
phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme au stade E de l'exemple 8 en utilisant au 30 départ 13,2 g de produit obtenu au stade A. On obtient 9 g de produit attendu. Rf = 0,58 (cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3).

Stade C: 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro-pentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme au stade F de l'exemple 8 en utilisant au départ 9 g de produit obtenu au stade B. On obtient 8,63 g de produit attendu. Rf = 0,6 (cyclohexane-acétate d'éthyle 6-4).

EXEMPLE 72: 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-penta-

fluoropentyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme à l'exemple 9 en utilisant 180 mg de produit obtenu à l'exemple 71. On obtient 120 mg de produit attendu. Rf = 0,37 (chlorure de méthylène-méthanol 95-5).

EXEMPLE 73: 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-penta-fluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 180 10 mg de produit obtenu à l'exemple 71 et 162 mg d'acide métachloro perbenzoïque. On obtient 160 mg de produit attendu.

EXEMPLE 74: 17-méthylène 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3-ol.

On ajoute 500 mg de produit obtenu à l'exemple 73 dans un mélange comprenant 815 mg de bromure de méthyltriphénylphosphonium, 5 cm³ de dioxanne et 125 mg de méthylate de sodium. On agite 16 heures à température ambiante, ajoute 100 cm³ d'une solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthylène, sèche, élimine le solvant sous pression réduite, chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3). On obtient 80 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

25 Peu ou pas de C=0

OH: 3596 cm⁻¹

C=C: 1656 cm⁻¹

aromatique: 1610, 1580, 1512 cm⁻¹

EXEMPLE 75: 17-bêta (hydroxyméthyl) 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-30 pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3-ol.

On refroidit à +4°C 60 mg de produit obtenu à l'exemple 74 dans 3 cm³ de tétrahydrofuranne et ajoute 100 µl de sulfure de diméthylborane. On agite 2 heures à température ambiante, 35 refroidit à 0°C, ajoute 200 µl de lessive de soude puis 200 µl d'eau oxygénée à 30%. On laisse revenir à température ambiante puis acidifie avec une solution d'acide chlorhydrique. On

extrait au chlorure de méthylène, sèche, élimine le solvant,

chromato-graphie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclo-hexane 3-7) et obtient 35 mg de produit attendu.

, Spectre IR (CHCl₃)

5 OH phénolique : 3590 cm⁻¹ aromatique : 1610, 1580, 1511 cm⁻¹ C=C ou C=O conjuguée \approx 1660 cm⁻¹

EXEMPLE 76: Oxime de 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra10 1,3,5(10)-triène-17-one.

A 1 g de produit obtenu comme à l'exemple 73, on ajoute un mélange comprenant 30 cm³ d'éthanol et 5 cm³ d'eau puis 320 mg de chlorhydrate d'hydroxylamine et 501 mg d'acétate de sodium. On chauffe 2 heures au reflux, ajoute 50 cm³ d'eau, extrait au chlorure de méthylène, sèche, élimine le solvant sous pression réduite, cristallise le résidu dans l'éther isopropylique, filtre, chromatographie le résidu sur silice (cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3) et obtient 90 mg de produit

attendu.

20 Spectre IR (CHCl₃)

OH: 3593 cm⁻¹ + associés

aromatique: 1610, 1582, 1512, 1502 (ep.) cm⁻¹

EXEMPLE 77: Hydrazone de 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra
25 1,3,5(10)-triène-17-one.

On ajoute 100 μ l d'hydrate d'hydrazine et 3 mg d'acide paratoluènesulfonique à 300 mg de produit obtenu à l'exemple 73 dans 3 cm³ de méthanol. On agite 16 heures à température ambiante, ajoute 50 cm³ d'une solution aqueuse de bicarbonate 30 de sodium, extrait au chlorure de méthylène, évapore le

30 de sodium, extrait au chlorure de methylene, evapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle) et obtient 190 mg de produit attendu. Spectre IR (CHCl₃)

 $OH : 3599 cm^{-1}$

35 NH₂: 3395 cm⁻¹
C=N et aromatique: 1610, 1588, 1512, 1503 cm⁻¹

EXEMPLE 78: 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl)]

sulfonyl] pentyloxy] phényl] 17alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-

triène-3,17bêta-diol.

On déshydrate pendant 2 heures à 180°C sous pression réduite du chlorure de cérium heptahydraté, laisse refroidir, on en introduit 1,5 g dans 15 cm³ de tétrahydrofuranne, agite 5 1 heure, ajoute à -60°C 4 cm³ de méthyllithium en solution 1,5M dans l'éther, agite 30 minutes, refroidit à -78°C et ajoute 300 mg du produit obtenu à l'exemple 71. On maintient sous agitation à -78°C pendant 1 heure, ajoute une solution aqueuse de chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthy-10 lène, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3) et obtient 198 mg de dérivé 17-méthylé. On opère comme à l'exemple 56 à partir de 198 mg du produit obtenu ci-dessus et 150 cm³ d'acide métachloro perbenzoïque et obtient 62 mg de produit attendu.

15 Rf = 0,37 (cyclohexane-acétate d'éthyle 1-1).

EXEMPLE 79: 3-(cyclopentyloxy) 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra1,3,5(10)-triène-17-one.

On opère comme à l'exemple 68 en utilisant au départ 300 20 mg de produit obtenu à l'exemple 71 et 170 mg de 4-méthyl benzène sulfonate de cyclopentyle. On extrait au chlorure de méthylène le milieu réactionnel obtenu, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 3-7) et obtient 290 mg de produit 25 attendu utilisé tel quel.

EXEMPLE 80: 3-(cyclopentyloxy) 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 19-nor 17alpha-pregna-1,3,5(10)-triène-20-yn-17bêta-ol.

On refroidit à -78°C 150 µl de triméthylsilyl acétylène

30 dans 5 cm³ de tétrahydrofuranne et ajoute goutte à goutte
625 µl d'une solution de n-butyllithium dans l'hexane (1,6M).

On agite 30 minutes, ajoute 140 mg de produit obtenu à
1'exemple 79 en solution dans 1 cm³ de tétrahydrofuranne et
agite 2 heures à température ambiante. On ajoute 2 cm³ d'une

35 solution 1M de fluorure de tétrabutylammonium dans le tétrahydrofuranne. On agite 1 heure à température ambiante, ajoute
10 cm³ d'eau, extrait au chlorure de méthylène, sèche et
évapore le solvant. Après chromatographie sur silice (éluant :

cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3), on obtient 60 mg de produit attendu.

EXEMPLE 81: 17alpha-éthynyl 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-penta-fluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-5 3,17bêta-diol.

On ajoute 126 mg d'acétylure de lithium sous forme de complexe avec l'éthylènediamine (Li-C=CH.EDA) à 1 g de produit obtenu à l'exemple 71 dans 10 cm³ de tétrahydrofuranne. On agite 2 heures, ajoute de nouveau 180 mg de (Li-C=CH.EDA) et 10 agite 12 heures à température ambiante. On verse dans une solution saturée au chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthylène, lave avec une solution d'acide chlorhydrique N, sèche et élimine le solvant. Après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 2-8 puis chlorure de 15 méthylène-méthanol 98-2), on obtient 720 mg de produit attendu utilisé tel quel pour l'exemple suivant.

EXEMPLE-82: 17alpha-éthynyl 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-penta-fluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 570 mg de produit obtenu à l'exemple 79 et 1 g d'acide métachloro perbenzoïque. On obtient 100 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

OH : 3598 cm⁻¹

25 C≡CH : 3308 cm⁻¹

aromatique: 1610, 1580, 1510, 1502 cm⁻¹

EXEMPLE 83: 11bêta-[4-[5-[(nonafluorobutyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On ajoute sous atmosphère inerte, 50 mg d'hydrure de 30 sodium à 466 mg de produit obtenu à l'exemple 6Ba en solution dans 10 cm³ de diméthylformamide, agite 30 minutes, ajoute 0,18 cm³ d'iodure de perfluorobutyle, refroidit et soumet 15 minutes aux radiations d'une lampe à vapeur de mercure. On acidifie avec de l'acide chlorhydrique 2N, extrait à l'acétate 35 d'éthyle, lave à l'eau, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : essence G-acétate d'éthyle 6-4 puis acétate d'éthyle seul, puis méthanol-eau 9-1). On recueille 287 mg de produit attendu. Rf = 0,24.

Spectre IR (CHCl₃)

 $OH : 3602 cm^{-1}$

aromatique: 1610, 1583, 1512 cm⁻¹

EXEMPLE 84: 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro-

5 pentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 16alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

Stade A : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro-pentyl) thio] pentyloxy] phényl] 16alpha-méthyl estra1,3,5(10)-triène-17-one.

- On refroidit à -78°C 500 mg de 3-tétrahydropyranyloxy

 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy]

 phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one, ajoute 750 μl de

 lithium nitrate triméthylsulfure, agite 10 minutes, ajoute 200

 mg d'iodure de méthyle, agite 1 heure à température ambiante,
- 15 ajoute une solution aqueuse saturée en chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthylène, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 8-2) et obtient 280 mg de dérivé 16-méthylé auquel on ajoute 5 cm³ d'éthanol puis 2 cm³ d'acide chlorhy-
- 20 drique, agite 3 heures à température ambiante, ajoute une solution saturée en chlorure d'ammonium, extrait au chlorure de méthylène, sèche et évapore le solvant. On chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3). On obtient 150 mg de produit attendu.
- 25 Stade B: 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro-pentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 16alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

On refroidit à 0°C 100 mg de produit obtenu ci-dessus dans 5 cm³ de chlorure de méthylène, ajoute 90 mg d'acide 30 métachloroperbenzoïque, agite 1 heure à 0°C, ajoute une solution aqueuse de thiosulfate de sodium et de bicarbonate de sodium 1-1), extrait au chlorure de méthylène, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3) et obtient 60 mg de produit attendu.

Spectre IR ($CHCl_3$)

C=0: 1730 cm⁻¹

aromatique: 1610, 1578, 1510, 1498 cm⁻¹

Préparation du 3-tétrahydropyranyloxy 11bêta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17one.

On agite 3 heures à température ambiante 4 g de 3-hydroxy 5 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro-pentyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-17-one, 40 cm³ de dioxane, 3 cm³ de dihydropyrane et 100 cm³ d'acide paratoluènesulfonique. On ajoute 100 cm³ d'une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, extrait au chlorure de méthylène, sèche, 10 évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : cyclohexane-acétate d'éthyle 7-3) et obtient 4,5 g de produit attendu.

En opérant comme au stade D de l'exemple 3 au départ du produit obtenu à l'exemple 84, on a préparé le 11bêta-[4-[5-15 [(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 16alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol. EXEMPLE 85: 11bêta-[4-[5-[(pentafluorophényl) méthylthio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 6Ba à partir de 350 mg de 20 disulfure et 0,19 cm³ de tributylphosphine. A la solution de mercaptan obtenue, on ajoute 0,12 cm3 de alpha-bromo 2,3,4,5,6-pentafluorotoluène et 0,15 cm3 de lessive de soude. On agite à 50°C pendant 40 minutes, refroidit, coule dans une solution d'acide chlorhydrique 2N, extrait à l'acétate 25 d'éthyle, sèche, évapore le solvant, chromatographie le résidu sur silice (éluant : essence G-acétate d'éthyle 7-3) et obtient 227 mg de produit attendu. Spectre IR (CHCl₃)

 $OH : 3598 cm^{-1}$

30 aromatique: 1654, 1610, 1580, 1520, 1506 cm⁻¹ EXEMPLE 86 : 11bêta-[4-[5-[[(pentafluorophényl) méthyl] sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêtadiol.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 207 35 mg de produit obtenu à l'exemple 85 et 169 mg d'acide métachloroperbenzoïque. On obtient 222 mg de produit attendu après chromatographie sur silice (éluant : AcOEt-cyclohexane 5-5). Spectre IR (CHCl₃)

 $OH : 3603 cm^{-1}$

aromatique: 1654, 1610, 1580, 1520, 1506 cm⁻¹

 so^2 : 1331, 1131 cm⁻¹

EXEMPLE 87: 11bêta-[4-[5-[(2-(pentafluorophényl) éthyl] thio]

5 pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol et

11bêta-[4-[5-[(4-éthényl 2,3,5,6-tétrafluorophényl) thio]

pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 6Ba en utilisant au départ 500 mg de disulfure et 0,27 cm³ de tri-n-butyltriphénylphosphine.

10 La solution de mercaptan obtenue est traitée comme indiqué à l'exemple 85 en utilisant 0,30 cm³ de 1-(2-bromoéthyl)

2,3,4,5,6-pentafluorobenzène. On obtient 420 mg de produit attendu sous forme de mélange.

Préparation du 1-(2-bromoéthy1) 2,3,4,5,6-pentafluorobenzène.

15 Stade A: 2-(2,3,4,5-pentafluorophényl) éthanol.

On chauffe au reflux pendant 2 heures 2,5g d'acide 2,3,4,5,6-pentafluorophényl acétique dans 25 cm³ de tétrahydrofuranne en présence de 3,2 cm³ de complexe borohydrure diméthyl sulfure. On refroidit, verse lentement dans l'eau 20 glacée, ajoute une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, extrait à l'acétate d'éthyle, lave à l'eau, sèche et évapore le solvant. On obtient 2,24 g de produit attendu.

Stade B: 1-(2-bromoéthyl) 2,3,4,5,6-pentafluorobenzène.

On dissout 2,225 g d'alcool obtenu au stade A dans 21,5
25 cm³ de chlorure de méthylène, refroidit à -20°C, ajoute 4,35 g
de tétrabromométhane et 3,44 g de triphénylphosphine. On agite
à +4°C pendant 4 heures, évapore le solvant, reprend le résidu
dans du pentane, agite, filtre, lave l'insoluble au pentane,
réunit les filtrats et évapore le solvant sous pression
30 réduite. On obtient 3,22 g de produit attendu.

EXEMPLE 88: 11bêta-[4-[5-[(2-(pentafluorophényl) éthyl] sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol et 11bêta-[4-[5-[(4-éthényl 2,3,5,6-tétrafluorophényl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-35 diol.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 420 mg de mélange obtenu à l'exemple 87 et 346 mg d'acide méta-chloroperbenzoïque. On obtient 443 mg de produit attendu sous

forme de mélange. Après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 5-5 puis acétone-chlorure de méthylène 1-9), on obtient 84 mg de dérivé pentafluoré et 201 mg de dérivé tétrafluoré.

5 Spectre IR (CHCl₃)

. dérivé pentafluoré

 $OH \approx 3602 \text{ cm}^{-1}$

aromatique: 1656, 1610, 1580, 1522, 1508 cm⁻¹

 $50^2 \approx 1323 \text{ cm}^{-1}$

10 . dérivé tétrafluoré

OH \approx 3600 cm⁻¹

 $C=C: 1648 \text{ cm}^{-1}$

aromatique: 1610, 1578, 1512, 1478 cm^{-1} (F)

 $s -> 0 \approx 1055 \text{ cm}^{-1}$

15 EXEMPLE 89: 11bêta-[4-[5-[3-(pentafluorophényl) propyl] thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 85 en utilisant au départ 500 mg de disulfure obtenu comme à l'exemple 6Ba puis 2 cm³ de solution chlorométhylénique de 3-iodopropyl pentafluoro

20 benzène. On obtient 472 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

OH \approx 3598 cm⁻¹

aromatique: 1655, 1610, 1580, 1521, 1512, 1504 cm⁻¹

Préparation du 3-iodopropyl pentafluoro benzène.

25 Stade A: Acide (2,3,4,5,6-pentafluorobenzène) propionique.

On ajoute 971 mg de rhodium chloro-tris-triphénylphosphine à une solution comprenant 2,5 g d'acide 2,3,4,5-pentafluorocinnamique, 34 cm³ d'éthanol et 34 cm³ de toluène puis hydrogène (1700 mbar) pendant 6 heures à température ambiante.

- 30 On évapore le solvant, reprend le résidu dans du chlorure de méthylène, extrait avec une solution aqueuse de soude 1N, lave au chlorure de méthylène, acidifie à l'aide d'acide chlorhydrique, extrait au chlorure de méthylène, sèche et évapore le solvant sous pression réduite. On cristallise le résidu dans
- 35 du cyclohexane et obtient 2,06 g de produit attendu.

Stade B: 3-(pentafluorophényl) propanol.

On opère comme à la préparation de l'exemple 87 stade A en utilisant au départ 1,99 g d'acide obtenu ci-dessus et

2,4 cm³ de complexe borohydrure-diméthylsulfure. On obtient 1,89 g de produit brut attendu que l'on chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 4-6).

Stade C: 3-iodopropyl pentafluoro benzène.

On refroidit à +10°C, 356 mg de triphénylphosphine dans 2 cm³ de chlorure de méthylène, ajoute 95 mg d'imidazole, agite 15 minutes, refroidit à 0°C, ajoute 357 mg d'iode, agite 30 minutes en laissant revenir à température ambiante, ajoute 315 mg d'alcool obtenu au stade B, agite 4 heures et filtre. On

10 lave la solution chlorométhylénique à l'aide d'une solution aqueuse de thiosulfate de sodium 0,2N puis à l'eau et obtient la solution chlorométhylénique de produit attendu utilisé telle quelle dans l'exemple 89.

EXEMPLE 90: 11bêta-[4-[5-[3-(pentafluorophényl) propyl15 sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêtadiol.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 451 mg de produit obtenu à l'exemple 89 et 365 mg d'acide méta-chloroperbenzoïque. On obtient 305 mg de produit attendu après

20 chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 6-4) et cristallisation dans l'éthanol. F = 130°C. Spectre IR (Nujol)

absorption complexe région OH

aromatique: 1659, 1610, 1580, 1522, 1510, 1501 cm⁻¹

25 SO₂: 1358, 1130 cm⁻¹

EXEMPLE 91: 11bêta-[4-[5-[[2,3,5,6-tétrafluoro-4-(trifluorométhyl) phényl] méthylthio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 85 en utilisant au départ 30 500 mg de disulfure obtenu comme à l'exemple 6Ba puis 857 mg de bromure d'alpha, alpha, alpha, 2,3,5,6-heptafluoro p-xylène. On obtient 259 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃) OH: 3600 cm⁻¹

35 aromatique: 1664, 1610, 1578, 1512, 1500 cm⁻¹
Préparation du bromure d'alpha, alpha, alpha, 2,3,5,6-hepta-

fluoro p-xylène.

On chauffe au reflux 2 g d'alpha, alpha, alpha, 2,3,5,6-

hepta-fluoro p-xylène dans 7,4 cm³ de tétrachlorure de carbone en présence de 15 mg d'azo isobutyronitrile et ajoute en 30 minutes 1,53 g de N-bromosuccinimide puis maintient le reflux pendant 96 heures. On refroidit, filtre, évapore le filtrat, 5 reprend le résidu dans du pentane, évapore le solvant et obtient 1,40 g de produit utilisé tel quel à l'exemple 91.

EXEMPLE 92: 11bêta-[4-[[5-[[2,3,5,6-tétrafluoro-4-(trifluorométhyl) phényl] méthyl] sulfonyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 241 mg de produit obtenu à l'exemple 91 et 193 mg d'acide méta-chloroperbenzoïque. On obtient 161 mg de produit attendu après chromatographie sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclo-hexane 5-5).

15 Spectre IR (CHCl₃)

 $OH : 3610 cm^{-1}$

aromatique: 1622, 1611, 1578, 1511, 1504 cm⁻¹

région $CF_3 + SO_2 : 1336 cm^{-1}$

EXEMPLE 93 : 3,17-diacétate de 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-penta-

20 fluoropentyl) sulfonyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On agite 45 minutes à température ambiante 3,39 g de produit obtenu à l'exemple 61 dans 16,6 cm³ de pyridine, 3,14 cm³ d'anhydride acétique et 154 mg de diméthylaminopyridine.

25 On ajoute 5,4 cm³ de méthanol, agite 10 minutes, évapore les solvants, reprend dans l'acétate d'éthyle, lave avec une solution aqueuse d'acide chlorhydrique M, puis de chlorure de sodium, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie du résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 5-5

30 puis 3-7), on obtient 3,25 g de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

 $C=0 : max. 1725 cm^{-1} ep. 1746 cm^{-1}$

aromatique: 1610, 1602, 1583, 1493 cm⁻¹

 SO_2 : 1309, 1134 cm⁻¹

35 EXEMPLE 94: 17-acétate de 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluo-ropentyl) sulfonyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

On refroidit à 0°C 1,37 g de diacétate obtenu à l'exemple

93 dans 27,5 cm³ de méthanol à 10% d'eau et ajoute 203 mg de bicarbonate de potassium, laisse revenir à température ambiante et agite pendant 19 heures. On verse dans 220 cm³ d'eau additionnée de 55 cm³ d'acide chlorhydrique 0,1N, extrait à l'acétate d'éthyle, sèche et évapore le solvant. On chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate

extrait a l'acetate d'ethyle, seche et chapte le chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 35-65) puis cristallise le résidu dans un mélange chlorure de méthylène/éther isopropylique. On obtient 973 mg de produit attendu. F = 130°C.

10 Spectre IR (CHCl₃)

OH \approx 3600 cm⁻¹ + associé

OAC : 1724, 1252 cm⁻¹

aromatique: 1611, 1585, 1498 cm⁻¹

 $so_2 : 1308, 1134 cm^{-1}$

15 EXEMPLE 95: Acétate de 3-méthoxy 11bêta-[9-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] nonyl] estra-1,3,5(10)-triène-17bêta-ol.

On ajoute 2,9 cm³ d'eau à 1,05 g de phénol obtenu à l'exemple 94 en solution dans 3,9 cm³ d'acétone, agite, ajoute 0,3 cm³ de sulfate de méthyle et 0,83 cm³ d'une solution aqueuse de soude 2N et agite 1 heure à température ambiante. On acidifie le milieu réactionnel avec 1 cm³ d'acide chlorhydrique 2N, verse dans une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, extrait à l'acétate d'éthyle, sèche et évapore le solvant. Après chromatographie du résidu sur silice (éluant :

25 solvant. Après chromatographie du résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle-cyclohexane 3-7), on obtient 959 mg de produit attendu.

Spectre IR (CHCl₃)

 $C=0:1723 cm^{-1}$

30 aromatique : 1609, 1575, 1500 cm⁻¹

EXEMPLE 96: 3,17-diacétate de 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-penta-fluoropentyl) thio] pentyloxy] estra-1,3,5(10)-triène-3,17bêta-diol.

A 200 mg de produit obtenu à l'exemple 71 en solution 35 dans 2,5 cm³ d'acétate d'isopropényle, on ajoute 0,1 cm³ d'acide sulfurique concentré en solution dans 2,5 cm³ d'acétate d'isopropényle. On chauffe à 97°C, distille lentement le mélange acétone/acétate d'isopropényle, ajoute de

nouveau la solution d'acide sulfurique et distille comme précédemment. On reprend le résidu dans une solution aqueuse de bicarbonate de sodium et extrait à l'éther. On sèche, évapore le solvant et obtient 510 mg de produit attendu 5 utilisé tel quel pour l'exemple suivant.

EXEMPLE 97: 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro-pentyl) thio] pentyloxy] phényl] 16alpha-bromo-estra-1,3,5(10)-triène-17-one.

Au produit obtenu à l'exemple 96 en solution dans 3 cm³

10 d'acide acétique, on ajoute goutte à goutte une solution comprenant 0,025 cm³ de brome, 43 mg d'acétate de sodium et 5 cm³ d'un mélange acide acétique-eau (40-1). On agite 12 heures à température ambiante, ajoute une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, extrait au chlorure de méthylène,

- 15 sèche, chromatographie le résidu sur silice (éluant : acétate d'éthyle cyclohexane 3-7) et obtient 20 mg de produit attendu.

 EXEMPLE 98 : 3-hydroxy 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro-pentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 16alpha-bromo-estra-1,3,5(10)-triène-17-one.
- On opère comme à l'exemple 56 en utilisant au départ 120 mg de produit obtenu à l'exemple 97 et 100 mg d'acide méta-chloroperbenzoïque. On obtient 38 mg de produit attendu.

 Spectre IR (CHCl₃)

 $C=0:1750 \text{ cm}^{-1}$

25 OH: 3595 cm⁻¹

aromatique: 1611, 1580, 1512, 1502 cm⁻¹

 SO_2 : 1305, 1133 cm⁻¹

EXEMPLE 99: 11bêta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoropentyl) sulfonyl] pentyloxy] phényl] 16alpha-bromo-estra-1,3,5(10)-30 triène-3,17bêta-diol.

En opérant comme au stade D de l'exemple 3 à partir du produit obtenu à l'exemple 98, on a obtenu le produit attendu. COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES :

On a préparé des comprimés répondant à la formule 35 suivante :

- Produit de l'exemple 5 50 mg
- Excipient (talc, amidon, stéarate de magnésium) ..

q.s. pour un comprimé terminé à 120 mg

Etude pharmacologique des produits de l'invention 1 - Etude de l'activité des produits de l'invention sur le récepteur estrogène de l'utérus de souris :

Des souris femelles impubères âgées de 18 à 21 jours sont sacrifiées, les utérus sont prélevés puis homogénéisés à 0°C à l'aide d'un Potter teflon-verre dans une solution tamponnée TS (Tris 10 mM, saccharose 0,25 M, HCl pH 7,4 (1 g de tissu pour 25 ml de TS). L'homogénat est ensuite ultracentrifugé (209 000 g x 30 mn) à 0°C. Des aliquotes du surnageant ainsi obtenu, sont incubées à 25°C pendant 5 heures avec une concentration constante (T) d'estradiol tritié en présence de concentration croissantes soit d'estradiol froid (0 - 1000.10⁻⁹ M), soit du produit froid à tester (1 à 25 000 x 10⁻⁹ M). La concentration d'estradiol tritié lié (B) est ensuite mesurée dans chaque incubat par la technique d'adsorption au charbon-dextran.

Calcul de l'affinité relative de liaison (ARL).

On trace les 2 courbes suivantes : pourcentage de l'hormone tritiée liée B/BO en fonction du logarithme de la concentation de l'hormone de référence froide ou en fonction du logarithme de la concentration du produit froid testé.

On détermine la droite d'équation suivante :

 $I_{50} = 100 \text{ (B/BO + Bmin/BO)/2 soit } I_{50} = 100 \text{ (1+Bmin/BO)/2} = 50$ 25 (1+Bmin/BO).

BO = % de liaison de l'hormone tritiée liée en l'absence de tout produit froid.

B = de l'hormone tritiée liée en présence d'une concentra-30 tion X de produit froid.

B min = % de l'hormone tritiée liée en présence d'un grand excès de l'hormone froide de référence (500 nM).

Les intersections de la droit I₅₀ et des courbes, permettent d'évaluer les concentrations de l'hormone de référence 35 froide (CH) et du produit froid testé (CX) qui inhibent de 50 % la liaison spécifique de l'hormone tritiée sur le récepteur.

L'affinité relative de liaison (ARL) du produit testé est

déterminée par l'équation :

ARL = 100 (CH)/(CX).

5	Produits des exemples	Récepteur Oestrogène incubation 5H à 25°C
	5	21,2
	7	26,3
	32	56
10	60	18,2
	78	21,8

2 - Activité anti-proliférative des produits de l'invention sur la croissance de cellules tumorales mammaires MCF-7.

15 Description du test :

a) Culture cellulaire:

Les lignées MCF-7 sont maintenues en culture en milieu SVF (d'après 1) à 37°C en atmosphère humide contenant 5 % CO₂. Les cellules à subconfluence sont récoltées par trypsination 20 (trypsine 0,05 %, EDTA 0,02 %) puis rincées par centrifugation douce. Un échantillon des cellules en suspension est compté sur cellule de Malassez.

b) Etude de la croissance :

Les cellules resuspendues dans du milieu DSE (d'après 1)
25 sont ensemencées à raison de 50 000 cellules par puits dans
des plaques multipuits (24 puits de 2,5 cm²). Vingt quatre
heures après l'ensemencement (JO), le produit à tester est
ajouté au milieu en solution éthanolique (concentration finale
en éthanol: 0,1 %), à la concentration de 10⁻¹¹ à 10⁻⁶M, les
30 puits contrôles recevant la même concentration en éthanol. Les
milieux sont renouvelés toutes les 48 heures. En fin d'expérience (J7 à J9), le milieu est aspiré et les cellules sont
immédiatement fixées par 150 microlites de méthanol afin de
doser l'ADN.

L'activité anti-proliférative des produits est évaluée par leur capacité à inhiber l'augmentation d'ADN.

c) Dosage de l'ADN :

L'ADN est dosé par une méthode fluorimétrique utilisant

le DABA (Acide 3,5 diaminobenzoïque) (d'après 2) : 150 microlitres de DABA sont ajoutés dans chaque puits ; les plaques sont alors incubées 45 mn à 56°C, puis 2 ml d'HCL 1N sont ajoutés. La fluorescence est mesurée à l'aide d'un fluorimètre 5 (longueur d'onde excitatrice : 408 nm, longueur d'onde d'émission : 510 nm).

La quantité d'ADN par puits est évaluée par rapport à une gamme étalon obtenue en traitant dans les mêmes conditions un standard d'ADN de thymus de veau.

10 <u>Résultats</u>:

La concentration en nM qui inhibe de 50 % la croissance des cellules MCF₇ (CI₅₀) a été déterminée de la manière indiquée ci-dessus :

Résultats :

15

: CI 50 = 0,024 nMproduit de l'exemple : CI 50 = 0.012 nMproduit de l'exemple 5 : CI 50 = 0,026 nMproduit de l'exemple 7 : CI 50 = 0,1nM produit de l'exemple 32 : CI 50 = 0,25nM 20 produit de l'exemple 60 : CI 50 = 0.03 nMproduit de l'exemple 78

- (1) Un milieu de base est préparé comme suit :
- Milieu MEM (Minimal Essential Medium) auquel sont ajoutés :
- acides aminés non essentiels (GIBCO) 1 %,
- 25 péni-strepto (pénicilline 100 U/ml, streptomycine 0,1 mg/ml),
 - fungizone 0,1 %,
 - glutamine 2 mM,
 - bicarbonate de sodium 2,25 mg/ml.
- Le milieu SVF est composé de 95 % de milieu de base et 30 5 % de sérum de veau foetal.

Le milieu DSE est composé de 95 % de milieu de base, 5 % de sérum de veau foetal déstéroïdé sur charbon-dextran et 10-10 M d'oestradiol.

35 (2) Puzas et Goodman, Analytical Biochemistry, Vol 86, p. 50, 1978.

REVENDICATIONS

1.- Les composés de formule (I) :

$$Z - S - Y - X$$

$$R_{17}$$

$$R_{16}$$

$$R_{16}$$

10

dans laquelle R₁₇ et R'₁₇ sont tels que :

- soit R_{17} et R'_{17} forment ensemble une fonction cétone, une fonction oxime, une fonction hydrazono ou un radical
- 15 méthylène,
- soit R₁₇ est un radical hydroxyle, un radical hydroxyméthyle ou un radical acyloxy ayant au plus 12 atomes de carbone et R'₁₇ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle, alcényle ou alcynyle ayant au plus 8 atomes de carbone, chacun 20 de ces substituants étant éventuellement substitué,
- R₃ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle linéaire ou ramifié ou un radical alkyle cyclique ayant au plus 8 atomes de carbone ou un radical acyle ayant au plus 12 atomes de carbone,
- 25 R₁₆ représente un atome d'hydrogène, un atome d'halogène ou un radical alkyle ayant au plus 8 atomes de carbone, m a la valeur 0, 1 ou 2,
 - X, Y et Z sont tels que :
- X représente un radical méthylène, un groupement arylène ou
 30 arylènoxy ayant au plus 10 atomes de carbone lié au stéroïde par un atome de carbone,
 - Y représente une chaîne aliphatique linéaire ou ramifiée, saturée ou insaturée, renfermant de 1 à 18 atomes de carbone, éventuellement interrompue par un atome d'oxygène,
- 35 Z représente :

un radical alkyle linéaire ou ramifié, renfermant de 1 à 8 atomes de carbone et éventuellement substitué ou un radical aryle ou arylalkyle, chacun de ces radicaux étant

WO 93/13123 PCT/FR92/01193

éventuellement substitué, dans lesquels le radical alkyle renferme au plus 6 atomes de carbone et le radical aryle représente un radical monocyclique comprenant 5 ou 6 chaînons ou un radical constitué de cycles condensés comprenant 8 à

- 5 10 chaînons, ces radicaux renfermant éventuellement 1 ou plusieurs hétéroatomes choisis parmi les atomes d'oxygène, d'azote ou de soufre,
 - les radicaux alkyle que peuvent représenter R'_{17} et Z, les radicaux alcényle ou alcynyle que peut représenter R'_{17} et les
- 10 radicaux aryle ou arylalkyle que peut représenter Z étant éventuellement substitués par un ou plusieurs radicaux choisis parmi les radicaux :
 - halogènes,
 - amino, alkylamino ou dialkylamino dans lesquels le ou les
- 15 radicaux alkyle ont de 1 à 4 atomes de carbone,
 - hydroxyle,
 - carboxy libres, estérifiés ou salifiés,
 - alkyle ayant de 1 à 8 atomes de carbone, éventuellement substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène,
- 20 oxo, cyano, nitro, formyle,
 - acyle ou acyloxy ayant au plus 12 atomes de carbone,
 - alkoxy ou alkylthio ayant de 1 à 4 atomes de carbone,
 - carbamoyle,
 - alcényle ou alcynyle ayant au plus 4 atomes de carbone,
- 25 aryle tel que défini ci-dessus,
 - et les sels d'addition de ceux-ci.
 - 2.- Les composés de formule (I) telle que définie à la revendication 1, pour lesquels R_{17} est un radical hydroxyle et R'_{17} est un atome d'hydrogène ou un radical méthyle.
- 30 3.- Les composés de formule (I) telle que définie à la revendication 1 ou 2 pour lesquels X représente un radical méthylène et Y est une chaîne linéaire saturée renfermant de 7 à 9 atomes de carbone.
 - 4.- Les composés de formule (I) telle que définie à la
- 35 revendication 1 ou 2 pour lesquels X représente un radical phénylène et Y représente une chaîne linéaire saturée ou insaturée renfermant de 3 à 8 atomes de carbone, étant entendu que, lorsque la chaîne est insaturée, elle comporte un groupe-

ment vinylène ou éthynylène lié directement au radical phénylène.

- 5.- Les composés de formule (I) telle que définie à la revendication 1 ou 2 pour lesquels X représente un radical
- 5 phénylènoxy et Y représente une chaîne linéaire saturée renfermant de 4 à 7 atomes de carbone éventuellement interrompue par un atome d'oxygène.
 - 6.- Les composés de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 5 pour lesquels Z représente
- 10 un radical alkyle linéaire renfermant de 1 à 5 atomes de carbone, un radical trifluoroalkyle renfermant de 2 à 4 atomes de carbone, un radical pentafluoroalkyle renfermant 4 ou 5 atomes de carbone, un radical nonafluoroalkyle renfermant de 1 à 4 atomes de carbone,
- 15 un radical comprenant un radical phényle substitué choisi

dans lequel alkyle représente un radical alkyle renfermant de 1 à 4 atomes de carbone et q représente les valeurs 1, 2 ou 3. - un radical comprenant un hétérocycle à 5 chaînons choisi parmi :

25

20

35

- un radical comprenant un hétérocycle à 6 chaînons choisi parmi :

5

$$NH_2$$
 NH_2
 NH_2
 $C1$
 $C1$
 $C1$

10

- un radical comprenant un hétérocycle à deux cycles condensés choisi parmi :

15
$$CH_3$$
 CH_2 CH_2 CH_3 CH_3

7.- Les composés de formule (I) telle que définie à l'une

25 quelconque des revendications 1 à 6 dont les moms suivent :
le 11béta-[8-[(2-pyridinylméthyl) thio] octyl] estra1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,
le 11béta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propyn

le 11béta-[4-[3-[(1-méthyl 1H-imidazol-2-yl) thio] 1-propynyl] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,

30 le 11béta-[4-[5-[(2-furanylméthyl) thio] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,

le 11béta-[4-[5-[(2-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,

le 11béta-[4-[5-[(3-pyridinylméthyl) sulfinyl] pentyloxy]

35 phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,
le 11béta-[4-[6-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfinyl]
hexyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,
le 11béta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl]

pentyloxy] phényl] estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,
le 11béta-[4-[5-(pentylsulfonyl] pentyloxy] phényl] estra1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol,

le 11béta-[4-[5-[(4,4,5,5,5-pentafluoro pentyl) sulfonyl] 5 pentyloxy] phényl] 17alpha-méthyl estra-1,3,5(10)-triène-3,17béta-diol.

8.- Procédé de préparation des composés de formule (I) telle que définie à la revendication 1, caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (II) :

10

20 dans laquelle:

- R_{17a} et R'_{17a} ont les significations indiquées à la revendication 1 pour R_{17} et R'_{17} et dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées,
- X et Y ont la même signification qu'à la revendication 1,
- 25 R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un groupement protecteur de la fonction hydroxyle,
 - hal représente un atome d'halogène ou un groupement pseudohalogène tel qu'un tosylate,
 - à l'action d'un mercaptan de formule (III) :

30

ou un sel de celui-ci, dans laquelle Za a la signification indiquée à la revendication 1 pour Z dans lequel les éven35 tuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées, puis, le cas échéant, à l'action d'un agent d'élimination des groupements protecteurs, pour obtenir le composé de formule (IA) correspondant au produit de formule (I) dans laquelle

m = 0, produit de formule (IA) que l'on soumet, si désiré et si nécessaire, à l'une quelconque des réactions suivantes, dans un ordre quelconque :

- réduction de la fonction cétone que peuvent représenter
- 5 ensemble R_{17} et R'_{17} ,
 - addition sur la fonction cétone que peut représenter R_{17} et R'₁₇ d'un complexe métallique de formule (IV) :

10

dans laquelle M représente un atome métallique et R'_{17a} a la même signification que précédemment, étant entendu qu'il ne s'agit pas d'un atome d'hydrogène,

- transformation de la fonction cétone que peut représenter
- 15 ensemble R_{17} et R'_{17} en fonction oxime, en groupement hydrazono ou en groupement méthylène,
 - acylation sélective en position 17 lorsque R₁₇ est un hydroxyle,
 - halogénation ou alkylation en position 16,
- 20 alkylation ou acylation du radical hydroxyle en position 3,
 - réduction partielle ou totale du groupement éthynylène, lorsque Y représente une chaîne insaturée,
 - oxydation du soufre en sulfoxyde ou en sulfone,
 - salification éventuelle par un acide ou une base.
- 25 9.- Procédé de préparation des composés de formule (I) telle que définie à la revendication 1, caractérisé en ce que l'on soumet un composé de formule (V) :

30

$$W = S = Y - X$$

$$R'_{3} O$$

$$R'_{3} O$$

$$(V)$$

35

dans laquelle :

- R_{17a} et R'_{17a} ont les significations indiquées à la revendication 1 pour R_{17} et R'_{17} dans lesquelles les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées,
- X et Y ont la même signification qu'à la revendication 1,
- 5 R'₃ représente un atome d'hydrogène ou un groupement protecteur de la fonction hydroxyle,
 - W représente un atome d'hydrogène ou un radical acyle -COR dans lequel R représente un radical alkyle qui comporte de 1 à 5 atomes de carbone,
- 10 à l'action d'un composé de formule (VI) :

Za-hal' (VI)

- ou un sel de celui-ci, dans laquelle Za a la signification

 15 indiquée à la revendication 1 pour Z dans lequel les éventuelles fonctions réactives sont éventuellement protégées et
 hal' représente un groupement réactif tel qu'un halogène ou un
 pseudohalogène tel qu'un groupement mésylate ou tosylate, en
 présence d'une base, puis le cas échéant à l'action d'un agent
- 20 d'élimination des groupements protecteurs, pour obtenir le composé de formule (IA) ayant la même définition qu'à la revendication 8 et que, si désiré et si nécessaire, on soumet à l'une quelconque des réactions indiquées pour le composé de formule (IA) à la revendication 8.
- 25 10.- A titre de médicament, les composés de formule (I) telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 6.

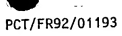
 11.- A titre de médicament, les composés de formule (I) définis à la revendication 7.
- 12.- Les compositions pharmaceutiques renfermant comme 30 principe actif au moins l'un des médicaments définis à la revendication 10 ou 11.
 - 13.- A titre de produits intermédiaires nouveaux, les composés de formules (II) et (V) telles que définies à la revendication 8 ou 9.



International application No. PCT/FR92/01193

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER	co7.1 31/00: A61K 31/565		
Int	C1. 5 : C07J 43/00; A61K 31/58; C1. 5 : C07J 41/00	netional classification and IPC	•	
	o International Patent Classification (IPC) of to con-	nauonai ciassification and 11 C		
	DS SEARCHED cumentation searched (classification system followed by	y classification symbols) .		
	C1. ⁵ : C07J; A61K			
	ion searched other than minimum documentation to the e	extent that such documents are included in the	ne fields searched	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search t	terms used)	
			·	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Χ	EP, A, O 384 842 (ROUSSEL-UCL see pages 102-103; example	AF) 29 August 1990, es 76,77	1,2,5,10,12	
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTE Vol. 33, No.12, December 1 pages 3155-3160 R HANSON Estrogen Receptor Binding 11-beta-substituted	1990, WASHINGTON US N ET AL 'Synthesis and of Novel	13	
	Estra-1,3,5(10)-triene-3-1 *page 3156, compounds 8 ar	nd 9; page 315/*	12	
X	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY, No.18, 15 September 1989, pages 1330-1331 E. NAPOLIT 1,11-beta-Ethanoestra-1,3, 17-beta-diol: A Novel Brid *page 1331, compound 3*	LETCHWORTH GB [ANO ET AL 'Synthesis of [5(10)-triene-3.		
Α	EP, A, O 097 572 (ROUSSEL-UCL see the whole document	AF) 4 January 1984,	1,10	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
 Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "I later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to underst the principle or theory underlying the invention cannot considered novel or cannot be considered to involve an invention cannot step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot provide the publication date of another citation or other special reason (as specified) 				
means "P" docume	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other on published prior to the international filing date but later than rity date claimed	combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the	documents, such combination he art	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	rch report	
	1 1993 (06.04.93)	29 April 1993 (29.04.93)		
Name and m	nailing address of the ISA/	Authorized officer		





tegory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
P,X	EP, A, O 471 612 (ROUSSEL-UCLAF) 19 February 1992, see examples 8,9,15,18-20	1,2,4,5,10,12
	•	
ļ		
		·
		O.
	-	
	•	
	· ·	
!		
1		



FR 9201193 SA 69120

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 06/04/93

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0384842	29-08-90	FR-A- 26430 AU-B- 6318 AU-A- 50073 CA-A- 20108 CN-A- 10463 FR-A- 26659 JP-A- 22683 OA-A- 93 US-A- 51496	353 10-12-92 290 30-08-90 326 24-08-90 166 17-10-90 901 21-02-92 194 01-11-90 195 30-06-92
EP-A-0097572	04-01-84	FR-A- 25284 CA-A- 12207 EP-A,B 01967 FR-A- 26409 JP-B- 40430 JP-A- 590467 US-A- 50433 US-A- 45474 US-A- 46340 US-A- 49780	780 21-04-87 707 08-10-86 977 29-06-90 977 15-07-92 299 15-03-84 932 27-08-91 193 15-10-85 966 06-01-87
EP-A-0471612	19-02-92	FR-A- 2665 AU-A- 8242 CA-A- 2049	291 20-02-92

Seion la classification internationale des bi

CTB) ou à la fois selon la classification nationale et la Cl A61K31/58;

CO7J31/00;

A61K31/565

CIB 5 C07J43/00; C07J41/00

II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A P	PORTE
	Documentation minimale consultée

Symboles de classification Système de classification

CIB 5

C07J ;

A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a porté

		PERTINENTS 10

Catégorie °	Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire, l'ades passages pertinents ¹³	No. des revendications visées 14
х	EP,A,O 384 842 (ROUSSEL-UCLAF) 29 Août 1990 voir page 102 - page 103; exemples 76,77	1,2,5, 10,12
X	JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY. vol. 33, no. 12, Décembre 1990, WASHINGTON US pages 3155 - 3160 R. HANSON ET AL 'Synthesis and Estrogen Receptor Binding of Novel 11-beta-Substituted Estra-1,3,5(10)-triene-3-17-beta-Diols' * page 3156, composés 8 et 9; page 3157 *	13
		-/

- ° Catégories spéciales de documents cités:11
- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée
- "I" document ultérieur publié postérieurement à la date de dépôt international ou à la date de priorité et n'appartenement pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'Invention
- "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendi-quée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive
- document particulièrement pertinent; l'invention reven-diquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combi-naison étant évidente pour une personne du métier.
- "&" document qui fait partie de la même famille de brevets

TV CERTIFICATION

2

I IV. CERTIFICATION	
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
06 AVRIL 1993	2 9. 04. 93
Administration chargée de la recherche internationale	Signature du fonctionnaire autorisé
OFFICE EUROPEEN DES BREVETS	WATCHORN P.W.



•	1	Demande Internationale No	FOITH SEPONDS
m pocliMe	NTS CONSIDERES COMME PERTINENTS ¹⁴	DEUXIEME FEUILLE)	MENTS INDIQUES SUR LA
atégorie °	Identification des documents cités, ¹⁶ avec des passages pertiner	indication, si nécessaire	No. des revendications visées ¹⁸
	JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY COMMUNICATIONS. no. 18, 15 Septembre 1989, LETO pages 1330 - 1331 E. NAPOLITANO ET AL 'Synthesis a-Ethanoestra-1,3,5(10)-triene iol: A Novel Bridged Steroid (** page 1331, composé 3 **	CHEMICAL CHWORTH GB of 1,11-bet -3.17-beta-d	13
	EP,A,O 097 572 (ROUSSEL-UCLAF) 4 Janvier 1984 voir le document en entier		1,10
,х	EP,A,O 471 612 (ROUSSEL-UCLAF) 19 Février 1992 voir exemples 8,9,15,18-20	·	1,2,4,5,
		•	
	-		
			- 1
ŧ			
	·		
	·		
	·		
		•	
		· .	
	·	• .	

FR 9201193 SA 69120

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

06/04/93

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication			Date de publication	
EP-A-0384842	29-08-90	FR-A-	2643638	31-08-90	
E. 7. 030 70 12		AU-B-	631853	10-12-92	
		AU-A-	5007290	30-08-90	
		CA-A-	2010826	24-08-90	
		CN-A-	1046166	17-10-90	
		FR-A-	2665901	21-02-92	
		JP-A-	2268194	01-11-90	
		OA-A-	9195	30-06-92	
		US-A-	5149696	22-09-92	
EP-A-0097572	04-01-84	FR-A-	2528434	16-12-83	
El A 003/3/2	01 01 01	CA-A-	1220780	21-04-87	
•		EP-A,B	0196707	08-10-86	
•		FR-A-	2640977	29-06-90	
		JP-B-	4043077	15-07-92	
-		JP-A-	59046299	15-03-84	
		US-A-	5043332	27-08-91	
		US-A-	4547493	15-10-85	
		US-A-	4634696	06-01-87	
·		US-A-	4978657	18-12-90	
EP-A-0471612	19-02-92	FR-A-	2665901	21-02-92	
LI A OTIOIL	17 45 76	AU-A-	8242291	20-02-92	
		CA-A-	2049102	15-02-92	

EPO FORM POOT

Pour tout renseignement concernant cette annexe : voir Journal Officiel de l'Office européen des brevets, No.12/82